PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation ⁵: C07D 235/10, 491/056, 405/12 A01N 43/52, 43/90 // (C07D 491/056, 317:00, 235:00) (C07D 491/056, 319:00, 235:00)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 94/11350

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

26. Mai 1994 (26.05.94)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP93/02947

A1

(22) Internationales Anmeldedatum: 25. Oktober 1993 (25.10.93)

(30) Prioritätsdaten:

P 42 37 597.5

6. November 1992 (06.11.92) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-51368 Leverkusen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): LUNKENHEIMER, Winfried [DE/DE]; Funckstrasse 49, D-42115 Wuppertal (DE). BAASNER, Bernd [DE/DE]; Wagnerstrasse 83, D-51467 Bergisch Gladbach (DE). LIEB, Folker [DE/DE]; Alfred-Kubin-Strasse 1, D-51375 Leverkusen (DE). ERDELEN, Christoph [DE/DE]; Unterbüscherhof 15, D-42799 Leichlingen (DE). WACHENDORFF-NEUMANN, Ulrike [DE/DE]; Krischerstrasse 81, D-40789 Monheim (DE). STENDEL, Wilhelm [DE/DE]; In den Birken 55, D-42113 Wuppertal (DE). GÖRGENS, Ulrich [DE/DE]; Festerstrasse 37, D-40882 Ratingen (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER AKTIENGESELL-SCHAFT; D-51368 Leverkusen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, BY, CA, CZ, HU, JP, KR, KZ, NZ, RU, SK, UA, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: 2-FLUOROALKYL-SUBSTITUTED BENZIMIDAZOLES, THEIR PREPARATION AND THEIR USE AS PESTICIDES

(54) Bezeichnung: 2-FLUORALKYL-SUBSTITUIERTE BENZIMIDAZOLE, IHRE HERSTELLUNG UND IHRE VER-WENDUNG ALS SCHÄDLINGSBEKÄMPFUNGSMITTEL

(57) Abstract

New substituted benzimidazoles have the formula (I), in which R¹ stands for hydrogen, alkyl, alkylhalide, possibly substituted cycloalkyl or aryl; R² stands for hydrogen, alkyl, alkylhalide, possibly substituted cycloalkyl or aryl; R³ stands for fluoroalkyl; X¹, X², X³ and X⁴ represent independently from each other hydrogen, halogen, cyano, nitro, possibly substituted alkyl, alkoxy, alkylthio, alkylsulfinyl, alkylsulfonyl or cycloalkyl, condensed possibly substituted dioxyalkylene, hydroxy-carbonyl, alkylcarbonyl, alkoxycarbonyl, cycloalkyloxycarbonyl, possibly substituted amino or aminocarbonyl, possibly substituted aryl, aryloxy arylthio, arylsulfinyl, arylsulfonyl, arylsulfonyloxy, arylcarbonyl, aryloxycarbonyl, arylazo or arylthiomethylsulfonyl. At least one of the substituents X¹, X², X³ and X⁴ is however different from hydrogen. The compounds 1-(N, N-diethylaminosulfonyl)-2-trifluoromethyl-4-nitro-6-trifluoromethyl-benzimidazole and 1-[N,N-bis-(n-propyl)-aminosulfonyl]-2-trifluoromethyl-4-nitro-6-trifluoromethyl-benzimidazole are excepted. Also disclosed are the preparation of these compounds and their use as pesticides.

(57) Zusammenfassung Die Erfindung betrifft neue substituierte Benzimidazole der allgemeinen Formel (I), in welcher R¹ für Wasserstoff, Alkyl, Halogenalkyl, Cycloalkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Aryl steht, R² für Wasserstoff, Alkyl, Halogenalkyl, Cycloalkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Aryl steht, R³ für Fluoralkyl steht und X¹, X², X³ und X⁴ unabhängig voneinander jeweils für Wasserstoff, Halogen, Cyano, Nitro, für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl, Alkylsulfonyl oder Cycloalkyl, für gegebenenfalls substituiertes, ankondensiertes Dioxyalkylen, für Hydroxycarbonyl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Cycloalkyloxycarbonyl, für jeweils gegebenenfalls substituiertes Aryl, Aryloxy, Arylthio, Arylsulfinyl, Arylsufonyl, Arylsulfonyloxy, Arylcarbonyl, Aryloxycarbonyl, Arylazo oder Arylthiomethylsulfonyl stehen, wobei jedoch mindestens einer der Substituenten X¹, X², X³ und X⁴ verschieden von Wasserstoff ist und wobei die Verbindungen 1-(N,N-Dimethylaminosulfonyl)-2-trifluormethyl-4-nitro-6-trifluormethyl-4-nitro-6-trifluormethyl-benzimidazol und 1-[N,N-Bis-(n-propyl)-aminosulfonyl]-2-trifluormethyl-4-nitro-6-trifluormethyl-benzimidazol ausgenommen sind, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Schädlingsbekämpfungsmittel.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

ΑT	Österreich	Fl	Finnland	MR	Mauritanien
AU	Australien	FR	Frankreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GA	Gabon	NE	Niger
BE	Belgien	GB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GN	Guinea	NO	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
BG	Bulgarien	GR	Griechenland	NZ	Norwegen
BJ	Benin	HU	Ungarn		Neusceland
BR	Brasilien	ΙΕ	_	PL	Polen
			Irland	PT	Portuga!
BY	Belarus	IТ	Italien	RO	Rumänien
CA	Kanada	JP	Japan	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SD	Sudan
CG	Kongo	KR	Republik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KZ	Kasachstan	SI	Slowenien
Cl	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	SK	Slowakischen Republik
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
CN	China	LU	Luxemburg	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LV	Lettland	TG	Togo
CZ	Tschechischen Republik	MC	Monaco	UA	Ukraine
DE	Deutschland	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
DK	Dänemark	ML	Mali	UZ	Usbekistan
ES	Spanien	MN	Mongolei	VN	Vietnam

WO 94/11350 PCT/EP93/02947

-1-

2-FLUORALKYL-SUBSTITUIERTE BENZIMIDAZOLE, IHRE HERSTELLUNG UND IHRE VERWENDUNG ALS SCHÄDLINGSBEKÄMPFUNGSMITTEL

Die Erfindung betrifft neue substituierte Benzimidazole, mehrere Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Schädlingsbekämpfungmittel.

Es ist bekannt, daß bestimmte Phosphorsäureester oder Carbamate wie beispielsweise die Verbindung O,S-Dimethyl-thiolo-phosphorsäureamid oder die Verbindung N-Methyl-O-(2-isopropoxyphenyl)-carbamat insektizide Eigenschaften besitzen (vergl. z.B. DE 12 10 835 bzw. DE 11 08 202).

Die Wirkungshöhe bzw. Wirkungsdauer dieser vorbekannten Verbindungen ist jedoch, insbesondere bei bestimmten Insekten oder bei niedrigen Anwendungskonzentrationen nicht in allen Anwendungsgebieten völlig zufriedenstellend.

Es wurden neue substituierte Benzimidazole der allgemeinen Formel (I),

$$X^{2}$$
 X^{1}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{1}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{1}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{1}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{4}
 X^{5}
 X^{2}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{5}
 X^{2}
 X^{4}
 X^{5}
 X^{2}
 X^{4}
 X^{5}
 X^{5}
 X^{2}
 X^{4}
 X^{5}
 X^{5}
 X^{2}
 X^{4}
 X^{5}
 X^{5

in welcher

20

R¹ für Wasserstoff, Alkyl, Halogenalkyl, Cycloalkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R² für Wasserstoff, Alkyl, Halogenalkyl, Cycloalkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R³ für Fluoralkyl steht und

X¹, X², X³ und X⁴ unabhängig voneinander jeweils für Wasserstoff, Halogen, Cyano, Nitro, für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkyl,

Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl, Alkylsulfonyl oder Cycloalkyl, für gegebenenfalls substituiertes, ankondensiertes Dioxyalkylen, für Hydroxycarbonyl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Cycloalkyloxycarbonyl, für jeweils gegebenenfalls substituiertes Amino oder Aminocarbonyl oder für jeweils gegebenenfalls substituiertes Aryl, Aryloxy, Arylthio, Arylsulfinyl, Arylsulfonyl, Arylsulfonyloxy, Arylcarbonyl, Aryloxycarbonyl, Arylazo oder Arylthiomethylsulfonyl stehen, wobei jedoch mindestens einer der Substituenten X¹, X², X³ und X⁴ verschieden von Wasserstoff ist

- und wobei die Verbindungen 1-(N,N-Dimethylaminosulfonyl)-2-trifluormethyl-4-ni-tro-6-trifluormethyl-benzimidazol, 1-(N,N-Diethylaminosulfonyl)-2-trifluormethyl-4-nitro-6-trifluormethyl-benzimidazol und 1-[N,N-Bis-(n-propyl)-aminosulfonyl]-2-trifluormethyl-4-nitro-6-trifluormethyl-benzimidazol ausgenommen sind, gefunden.
- Die Verbindungen der Formel (I) können gegebenenfalls in Abhängigkeit von der Art und Anzahl der Substituenten als geometrische und/oder optische Isomere bzw. Regioisomere oder deren Isomerengemische in unterschiedlicher Zusammensetzung vorliegen. Sowohl die reinen Isomeren als auch die Isomerengemische werden erfindungsgemäß beansprucht.
- Weiterhin wurde gefunden, daß man die neuen substituierten Benzimidazole der allgemeinen Formel (I),

$$X^{2}$$

$$X^{3}$$

$$X^{4}$$

$$X^{1}$$

$$X^{3}$$

$$X^{4}$$

$$X^{2}$$

$$X^{3}$$

$$X^{4}$$

$$X^{2}$$

$$X^{3}$$

$$X^{4}$$

$$X^{2}$$

$$X^{3}$$

$$X^{4}$$

$$X^{2}$$

$$X^{2}$$

$$X^{3}$$

$$X^{4}$$

$$X^{2}$$

$$X^{3}$$

$$X^{4}$$

$$X^{2}$$

$$X^{2}$$

$$X^{4}$$

$$X^{2}$$

$$X^{3}$$

$$X^{4}$$

$$X^{2}$$

$$X^{4}$$

$$X^{2}$$

$$X^{4}$$

$$X^{2}$$

$$X^{3}$$

$$X^{4}$$

$$X^{4}$$

$$X^{2}$$

$$X^{4}$$

$$X^{2}$$

$$X^{4}$$

$$X^{2}$$

$$X^{4}$$

$$X^{5}$$

$$X^{4}$$

$$X^{4}$$

$$X^{5}$$

$$X^{4}$$

$$X^{4}$$

$$X^{5}$$

$$X^{5$$

in welcher

10

15

20

R¹ für Wasserstoff, Alkyl, Halogenalkyl, Cycloalkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R² für Wasserstoff, Alkyl, Halogenalkyl, Cycloalkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R³ für Fluoralkyl steht und

X¹, X², X³ und X⁴ unabhängig voneinander jeweils für Wasserstoff, Halogen, Cyano, Nitro, für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl, Alkylsulfonyl oder Cycloalkyl, für gegebenenfalls substituiertes, ankondensiertes Dioxyalkylen, für Hydroxycarbonyl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Cycloalkyloxycarbonyl, für jeweils gegebenenfalls substituiertes Amino oder Aminocarbonyl oder für jeweils gegebenenfalls substituiertes Aryl, Aryloxy, Arylthio, Arylsulfinyl, Arylsulfonyl, Arylsulfonyloxy, Arylcarbonyl, Aryloxycarbonyl, Arylazo oder Arylthiomethylsulfonyl stehen, wobei jedoch mindestens einer der Substituenten X¹, X², X³ und X⁴ verschieden von Wasserstoff ist

und wobei die Verbindungen 1-(N,N-Dimethylaminosulfonyl)-2-trifluormethyl-4-ni-tro-6-trifluormethyl-benzimidazol, 1-(N,N-Diethylaminosulfonyl)-2-trifluormethyl-4-nitro-6-trifluormethyl-benzimidazol und 1-[N,N-Bis-(n-propyl)-aminosulfonyl]-2-trifluormethyl-4-nitro-6-trifluormethyl-benzimidazol ausgenommen sind,

erhält, wenn man 1H-Benzimidazole der Formel (II),

$$X^{2}$$
 X^{1}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{N}
 X^{4}
 X^{1}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{1}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{1}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{4}
 X^{4}
 X^{4}
 X^{4}
 X^{4}
 X^{4}
 X^{5}

in welcher

R³,X¹, X², X³ und X⁴ die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Halogensulfonamiden der Formel (III),

$$Hal-SO_2-N = \begin{pmatrix} R^1 \\ R^2 \end{pmatrix}$$

5 in welcher

15

Hal für Halogen steht und

R¹ die oben angegebene Bedeutung hat und

R² die oben angegebene Bedeutung hat

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionshilfsmittels umsetzt.

Schließlich wurde gefunden, daß die neuen substituierten Benzimidazole der allgemeinen Formel (I) gute Wirksamkeit gegen Schädlinge besitzen.

Überraschenderweise zeigen die erfindungsgemäßen substituierten Benzimidazole der allgemeinen Formel (I) eine erheblich bessere insektizide Wirksamkeit im Vergleich zu den aus dem Stand der Technik bekannten Phosphorsäureestern oder Carbamaten, wie beispielsweise die Verbindung O,S-Dimethyl-thiolo-phosphorsäureamid oder die Verbindung N-Methyl-O-(2-isopropoxyphenyl)-carbamat, welche wirkungsmäßig naheliegende Verbindungen sind.

Die erfindungsgemäßen substituierten Benzimidazole sind durch die Formel (I) allgemein definiert. Bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I), bei welchen

R¹ für Wasserstoff, für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen, für geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen und 1 bis 17 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen, für

10

15

20

25

Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls einfach oder mehrfach, gleich oder verschieden substituiertes Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen steht, wobei als Arylsubstituenten infrage kommen:

Halogen, Cyano, Nitro, jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl oder Alkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, jeweils geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Halogenalkylsulfinyl oder Halogenalkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 13 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen, jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkoxyalkyl, Alkoxyalkoxy, Alkanoyl, Alkoxycarbonyl oder Alkoximinoalkyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen in den einzelnen Alkylteilen, gegebenenfalls einfach oder mehrfach, gleich oder verschieden durch Halogen und/oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen und/oder geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 13 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen substituiertes, zweifach verknüpftes Dioxyalkylen mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen oder gegebenenfalls einfach oder mehrfach, gleich oder verschieden durch Halogen und/oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen und/oder geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 13 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen substituiertes Phenyl,

R² für Wasserstoff, für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen, für geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen und 1 bis 17 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen, für Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls einfach oder mehrfach, gleich oder verschieden substituiertes Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen steht, wobei als Arylsubstituenten die bei R¹ genannten infrage kommen,

R³ für geradkettiges oder verzweigtes Fluoralkyl mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen und 1 bis 17 Fluoratomen steht und

10

15

20

25

30

X¹, X², X³ und X⁴ unabhängig voneinander jeweils für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Iod, Cyano, Nitro, für jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl oder Alkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 8 Kohlenstoffatomen, für Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, für jeweils geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Halogenalkylsulfinyl, Halogenalkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 13 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen oder für gegebenenfalls einfach oder mehrfach, gleich oder verschieden durch Halogen und/oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und/oder geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen substituiertes, zweifach verknüpftes Dioxyalkylen mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen stehen, außerdem für Hydroxycarbonyl, für jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkylcarbonyl oder Alkoxycarbonyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen im Alkylteil, für Cycloalkyloxycarbonyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen im Cycloalkylteil oder für jeweils gegebenenfalls einfach oder mehrfach, gleich oder verschieden substituiertes Amino oder Aminocarbonyl stehen, wobei als Aminosubstituenten jeweils infrage kommen:

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, Halogenalkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 13 Halogenatomen, Alkoxyalkyl oder Alkylcarbonyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen in den einzelnen Alkylteilen oder im Arylteil jeweils gegebenenfalls einfach oder mehrfach, gleich oder verschieden substituiertes Arylcarbonyl, Arylsulfonyl, Arylaminocarbonyl oder Arylmethylsulfonyl mit jeweils 6 bis 10 Kohlenstoffatomen im Arylteil, wobei als Arylsubstituenten jeweils die bei R¹ genannten infrage kommen;

außerdem für jeweils gegebenenfalls im Arylteil einfach oder mehrfach, gleich oder verschieden substituiertes Aryl, Aryloxy, Arylthio, Arylsulfinyl, Arylsulfonyl, Arylsulfonyloxy, Arylcarbonyl, Aryloxycarbonyl, Arylthiomethylsulfonyl oder Arylazo mit jeweils 6 bis 10 Kohlenstoffatomen im Arylteil stehen, wobei als Arylsubstituenten jeweils die bei R¹ genannten infrage kommen infrage

WO 94/11350 PCT/EP93/02947

- 7 -

kommen, wobei jedoch mindestens einer der Substituenten X^1 , X^2 , X^3 und X^4 verschieden von Wasserstoff ist und

wobei die Verbindungen 1-(N,N-Dimethylaminosulfonyl)-2-trifluormethyl-4-nitro-6-trifluormethyl-benzimidazol, 1-(N,N-Diethylaminosulfonyl)-2-trifluormethyl-4-nitro-6-trifluormethyl-benzimidazol und 1-[N,N-Bis-(n-propyl)-aminosulfonyl]-2-trifluormethyl-4-nitro-6-trifluormethylbenzimidazol ausgenommen sind.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I), bei welchen

5

10

15

20

25

30

R¹ für Wasserstoff, für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, für geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 13 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen, für Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls einfach bis fünffach, gleich oder verschieden substituiertes Aryl mit 6 oder 10 Kohlenstoffatomen steht, wobei als Arylsubstituenten infrage kommen:

Halogen, Cyano, Nitro, jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl oder Alkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 4 Kohlenstofftomen, jeweils geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Halogenalkylsulfinyl oder Halogenalkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen, jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkoxyalkyl, Alkoxyalkoxy, Alkanoyl, Alkoxycarbonyl oder Alkoximinoalkyl mit jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatomen in den einzelnen Alkylteilen, gegebenenfalls einfach bis sechsfach, gleich oder verschieden durch Halogen und/oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und/oder geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen substituiertes, zweifach verknüpftes Di-oxyalkylen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder gegebenenfalls einfach bis fünffach, gleich oder verschieden durch Halogen und/oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und/oder geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen substituiertes Phenyl,

30

- R² für Wasserstoff, für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, für geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 13 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen, für Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls einfach bis fünffach, gleich oder verschieden substituiertes Aryl mit 6 oder 10 Kohlenstoffatomen steht, wobei als Arylsubstituenten die bei R¹ genannten infrage kommen,
- R³ für geradkettiges oder verzweigtes Fluoralkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 13 Fluoratomen steht und
- X¹, X², X³ und X⁴ unabhängig voneinander jeweils für Wasserstoff, Fluor, Chlor, 10 Brom, Cyano, Nitro, für jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl oder Alkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, für Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, für jeweils geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Halogenal-15 kylsulfinyl, Halogenalkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 4 Kohlenstoff-atomen und 1 bis 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen oder für gegebenenfalls einfach bis sechsfach, gleich oder verschieden durch Halogen und/oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und/oder geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 9 20 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen substituiertes, zweifach verknüpftes Dioxyalkylen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen stehen, außerdem für Hydroxycarbonyl, für jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkylcarbonyl oder Alkoxycarbonyl mit jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylteil, für Cycloalkyloxycarbonyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen im Cycloalkylteil oder für jeweils gegebenenfalls einfach oder zweifach, gleich oder verschieden substituiertes 25 Amino oder Aminocarbonyl stehen, wobei als Aminosubstituenten jeweils infrage kommen:

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 9 Halogenatomen, Alkoxyalkyl oder Alkylcarbonyl mit jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatomen in den einzelnen Alkylteilen oder im Arylteil jeweils gegebenenfalls einfach bis fünffach,

20

gleich oder verschieden substituiertes Arylcarbonyl, Arylsulfonyl, Arylaminocarbonyl oder Arylmethylsulfonyl mit jeweils 6 oder 10 Kohlenstoffatomen im Arylteil, wobei als Arylsubstituenten jeweils die bei R¹ genannten infrage kommen;

außerdem für jeweils gegebenenfalls im Arylteil einfach bis fünffach, gleich oder verschieden substituiertes Aryl, Aryloxy, Arylthio, Arylsulfinyl, Arylsulfonyl, Arylsulfonyloxy, Arylcarbonyl, Aryloxycarbonyl, Arylthiomethylsulfonyl oder Arylazo mit jeweils 6 oder 10 Kohlenstoffatomen im Arylteil stehen, wobei als Arylsubstituenten jeweils die bei R¹ genannten infrage kommen infrage kommen, wobei jedoch mindestens einer der Substituenten X¹, X², X³ und X⁴ verschieden von Wasserstoff ist und

wobei die Verbindungen 1-(N,N-Dimethylaminosulfonyl)-2-trifluormethyl-4-nitro-6-trifluormethyl-benzimidazol, 1-(N,N-Diethylaminosulfonyl)-2-trifluormethyl-4-nitro-6-trifluormethyl-benzimidazol und 1-[N,N-Bis-(n-propyl)-aminosulfonyl]-2-trifluormethyl-4-nitro-6-trifluormethylbenzimidazol ausgenommen sind.

Als Arylreste seien genannt Phenyl oder Naphthyl.

Ganz besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I), bei welchen

R¹ für Wasserstoff, für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, für geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen, für Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls einfach bis dreifach, gleich oder verschieden substituiertes Phenyl steht, wobei als Phenylsubstituenten infrage kommen:

Halogen, Cyano, Nitro, jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl oder Alkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, jeweils geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Halogenalkylsulfinyl oder Halogenalkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen und 1 bis 7 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen, jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkoxyalkyl, Alkoxyalkoxy, Alkanoyl,

10

15

Alkoxycarbonyl oder Alkoximinoalkyl mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen in den einzelnen Alkylteilen, gegebenenfalls einfach bis vierfach, gleich oder verschieden durch Halogen und/oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen und/oder geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen und 1 bis 7 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen substituiertes, zweifach verknüpftes Dioxyalkylen mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder gegebenenfalls einfach bis dreifach, gleich oder verschieden durch Halogen und/oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen und/oder geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen und 1 bis 7 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen substituiertes Phenyl,

- für Wasserstoff, für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, für geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen, für Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls einfach bis dreifach, gleich oder verschieden substituiertes Phenyl steht, wobei als Phenylsubstituenten die bei R¹ genannten infrage kommen,
- R³ für geradkettiges oder verzweigtes Fluoralkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 9 Fluoratomen steht und
- X¹, X², X³ und X⁴ unabhängig voneinander jeweils für Wasserstoff, Chlor, Brom, Cyano, Nitro, für jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl oder Alkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, für Cycloalkyl mit 3, 5 oder 6 Kohlenstoffatomen, für jeweils geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Halogenalkylsulfinyl, Halogenalkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen und 1 bis 7 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen oder für gegebenenfalls einfach bis vierfach, gleich oder verschieden durch Halogen und/oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen und 1 bis 7 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen substitu-iertes, zweifach verknüpftes Dioxyalkylen mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen stehen, außerdem für Hydroxycar-

10

15

bonyl, für jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkylcarbonyl oder Alkoxy-carbonyl mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen im Alkylteil, für Cycloalkyloxy-carbonyl mit 3, 5 oder 6 Kohlenstoffatomen im Cycloalkylteil oder für jeweils gegebenenfalls einfach oder zweifach, gleich oder verschieden substituiertes Amino oder Aminocarbonyl stehen, wobei als Aminosubstituenten jeweils infrage kommen:

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, Halogenalkyl mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen und 1 bis 7 Halogenatomen, Alkoxyalkyl oder Alkylcarbonyl mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen in den einzelnen Alkylteilen oder im Phenylteil jeweils gegebenenfalls einfach bis dreifach, gleich oder verschieden substituiertes Phenylcarbonyl, Phenylsulfonyl, Phenylaminocarbonyl oder Phenylmethylsulfonyl, wobei als Phenylsubstituenten jeweils die bei R¹ genannten infrage kommen;

außerdem für jeweils gegebenenfalls im Phenylteil einfach bis dreifach, gleich oder verschieden substituiertes Phenyl, Phenyloxy, Phenylthio, Phenylsulfinyl, Phenylsulfonyl, Phenylsulfonyloxy, Phenylcarbonyl, Phenyloxycarbonyl, Phenylsulfonyl oder Phenylazo, wobei als Phenylsubstituenten jeweils die bei \mathbb{R}^1 genannten infrage kommen infrage kommen, wobei jedoch mindestens einer der Substituenten \mathbb{X}^1 , \mathbb{X}^2 , \mathbb{X}^3 und \mathbb{X}^4 verschieden von Wasserstoff ist und

wobei die Verbindungen 1-(N,N-Dimethylaminosulfonyl)-2-trifluormethyl-4-nitro-6-trifluormethyl-benzimidazol, 1-(N,N-Diethylaminosulfonyl)-2-trifluormethyl-4-nitro-6-trifluormethyl-benzimidazol und 1-[N,N-Bis-(n-propyl)-aminosulfonyl]-2-trifluormethyl-4-nitro-6-trifluormethyl-benzimidazol ausgenommen sind.

Im einzelnen seien außer den bei den Herstellungsbeispielen genannten Verbindungen die folgenden substituierten Benzimidazole der allgemeinen Formel (I) genannt:

$$X^{2}$$
 X^{1}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{1}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{4}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{4}
 X^{5}
 X^{2}
 X^{4}
 X^{4}
 X^{2}
 X^{4}
 X^{5}
 X^{2}
 X^{4}
 X^{4}
 X^{5}
 X^{5}
 X^{2}
 X^{4}
 X^{5}
 X^{5

X1	X 2	х3	X ⁴	R ¹	\mathbb{R}^2	\mathbb{R}^3
Br	H	CF ₃	H	CH ₃	CH ₃	C ₂ F ₅
Br	H	CF ₃	H	CH ₃	CH_3	C_3F_7
Br	H	CF ₃	H	CH ₃	CH_3	C ₇ F ₁₅
CF ₃	H	CF ₃	H	CH ₃	CH_3	CF ₃
CF ₃	H	CF ₃	H	CH ₃	CH ₃	C_2F_5
CF ₃	H	CF ₃	H	CH ₃	CH_3	C_3F_7
CF ₃	H	CF ₃	H	CH ₃	CH ₃	C ₇ F ₁₅
Cl	H	SCF ₃	H	CH ₃	CH ₃	CF ₃
Cl	H	SCF ₃	H	CH ₃	CH ₃	C_2F_5
Cl .	H	SCF ₃	H	CH ₃	CH ₃	C_3F_7
Cl	H	SCF ₃	H	CH ₃	CH ₃	C ₇ F ₁₅
Br	H	SCF ₃	H	CH ₃	CH ₃	CF ₃
Br	H	SCF ₃	H	CH ₃	CH ₃	C_2F_5
Br	H	SCF ₃	H	CH ₃	CH ₃	C_3F_7
Br	H	SCF ₃	H	CH ₃	CH ₃	C ₇ F ₁₅

X1	X ²	Х3	X ⁴	R ¹	\mathbb{R}^2	\mathbb{R}^3
COO-n-C ₄ H ₉	Н	CF ₃	Н	CH ₃	CH ₃	CF ₃
COO-n-C ₄ H ₉	Н	CF ₃	H	CH ₃	CH ₃	C_2F_5
COO-n-C ₄ H ₉	H	CF ₃	H	CH ₃	CH ₃	C_3F_7
COO-n-C ₄ H ₉	Н	CF ₃	H	CH ₃	CH ₃	C ₇ F ₁₅
H	CF ₃	CF ₃	H	CH ₃	CH_3	CF ₃
H	CF ₃	CF ₃	H	CH ₃	CH ₃	C_2F_5
H	CF ₃	CF ₃	H	CH ₃	CH_3	C_3F_7
H	CF ₃	CF ₃	H	CH ₃	CH_3	C ₇ F ₁₅
H	OCF ₃	OCF ₃	H	CH ₃	CH ₃	C_2F_5
H	OCF ₃	OCF ₃	H	CH ₃	CH ₃	C_3F_7
H	OCF ₃	OCF ₃	H	CH ₃	CH_3	C_7F_{15}
H	-O-CF ₂	-CF ₂ -O-	H	CH ₃	CH_3	C_2F_5
H	-O-CF ₂	-CF ₂ -O-	H	CH ₃	CH ₃	C_3F_7
H	-O-CF ₂	-CF ₂ -O-	H	CH ₃	CH ₃	C ₇ F ₁₅
H	Cl	SCF ₃	H	CH ₃	CH ₃	CF ₃
Н	Cl	SCF ₃	H	CH ₃	CH ₃	C_2F_5
H	Cl	SCF ₃	H	CH ₃	CH ₃	C_3F_7
H	CI	SCF ₃	H	CH ₃	CH ₃	C ₇ F ₁₅
H	SCF ₃	Cl	H	CH ₃	CH ₃	CF ₃
H	SCF ₃	Cl	H	CH ₃	CH ₃	C_2F_5
H	SCF ₃	Cl	H	CH_3	CH ₃	C_3F_7
H	SCF ₃	Cl	H	CH ₃	CH ₃	C_7F_{15}
H	Br	SCF ₃	H	CH ₃	CH ₃	CF ₃
H	Br	SCF ₃	H	CH_3	CH ₃	C_2F_5
H	Br	SCF ₃	H	CH ₃	CH ₃	C_3F_7
H	Br	SCF ₃	H	CH ₃	CH ₃	C ₇ F ₁₅
H	SCF ₃	Br	H	CH ₃	CH ₃	CF ₃
H	SCF ₃	Br	H	CH_3	CH ₃	C_2F_5
H	SCF ₃	Br	H	CH ₃	CH ₃	C_3F_7
H	SCF ₃	Br	H	CH ₃ ·	CH ₃	C ₇ F ₁₅

Auch die bei der Herstellung der substituierten Benzimidazole der Formel (I) genannten 1H-Benzimidazole der Formel (II) lassen sich wie die Verbindungen der Formel (I) als Schädlingsbekämpfungsmittel einsetzen. Bevorzugt sind dabei 1H-Benzimidazole der Formel (II) genannt, in der die Substituenten die bei den Verbindungen der Formel (I) aufgeführten bevorzugten und besonders bevorzugten Bedeutungen haben. Im einzelnen sind die folgenden Verbindungen der Formel (I) genannt:

10

15

X^1	X ²	X ³	X4	Z
H	CF ₃	Br	H	CF ₃
H		-O-C-O- CF ₃ CH ₂ -CF ₃	H	CF ₃
H	-OCF ₃	Cl	Н	CF ₃
H	-OCF ₃	Br	H	CF ₃
H		-O-CFCl-CFCl-O-	Н	CF ₃
Br	H	CF ₃	H	C ₇ F ₁₅ -n

Verwendet man beispielsweise 5,6-Dichlor-2-trifluormethyl-benzimidazol und N,N-Diethyl-chlorsulfonamid als Ausgangsverbindungen, so läßt sich der Reaktionsablauf des erfindungsgemäßen Verfahrens durch das folgende Formelschema darstellen:

Die zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens als Ausgangsstoffe benötigten 1H-Benzimidazole sind durch die Formel (II) allgemein definiert. In dieser Formel (II) stehen R³, X¹, X², X³ und X⁴ vorzugsweise für diejenigen Reste, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) als bevorzugt für diese Substituenten genannt wurden.

Die 1H-Benzimidazole der Formel (II) sind bekannt oder erhältlich in Analogie zu bekannten Verfahren (vergl. z.B. J. Amer. Chem. Soc. 75, 1292 [1953]; US 3.576.818).

- Die zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahren weiterhin als Ausgangsprodukte erforderlichen Halogensulfonamide sind durch die Formel (III) allgemein definiert. In dieser Formel (III) stehen R¹ und R² vorzugsweise für diejenigen Reste, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Stoffe der Formel (I) als bevorzugt für diese Substituenten genannt wurden.
- Hal steht vorzusweise für Fluor, Chlor oder Brom, insbesondere für Chlor oder Brom.

Die Verbindungen der Formel (III) sind allgemein bekannte Verbindungen der organischen Chemie oder erhältlich in Analogie zu allgemein bekannten Verfahren.

Als Verdünnungsmittel zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens kommen inerte organische Lösungsmittel infrage. Hierzu gehören insbesondere aliphatische, alicyclische oder aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie beispielsweise Benzin, Benzol, Toluol, Xylol, Chlorbenzol, Dichlorbenzol, Petrolether, Hexan, Cyclohexan, Dichlormethan, Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff; Ether, wie Diethylether, Diisopropylether, Dioxan, Tetrahydrofuran oder Ethylenglykoldimethyl- oder -diethylether; Ketone, wie Aceton, Butanon oder Methyl-isobutylketon; Nitrile, wie Acetonitril, Propionitril oder Benzonitril; Amide, wie N,N-Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid, N-Methylformanilid, N-Methylpyrrolidon oder Hexamethylphosphorsäuretriamid; Ester, wie Essigsäuremethylester oder Essigsäureethylester oder Basen wie Pyridin.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird vorzugsweise in Gegenwart eines geeigneten Reaktionshilfsmittels durchgeführt. Als solche kommen alle üblichen anorganischen oder organischen Basen infrage. Hierzu gehören beispielsweise Erdalkali- oder Alkalimetallhydride, -hydroxide, -amide, -alkoholate, -acetate, -carbonate oder -hydrogencarbonate, wie beispielsweise Natriumhydrid, Natriumamid, Lithium-diethylamid, Natriummethylat, Natriumethylat, Kalium-tert.-butylat, Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Ammoniumhydroxid, Natriumacetat, Kaliumacetat, Calciumacetat, Ammoniumacetat, Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat, Kaliumhydrogencarbonat, Natriumhydrogencarbonat oder Ammoniumcarbonat, Lithium-organische Verbindungen, wie n-Butyllithium sowie tertiäre Amine, wie Trimethylamin, Triethylamin, Tributylamin, Di-isopropyl-ethylamin, Tetramethylguanidin, N,N-Dimethylanilin, Pyridin, Piperidin, N-Methylpiperidin, N,N-Dimethylaminopyridin, Diazabicyclooctan (DABCO), Diazabicycloonen (DBN) oder Diazabicycloundecen (DBU).

Das erfindungsgemäße Verfahren kann gegebenenfalls auch in einem Zweiphasensystem, wie beispielsweise Wasser/Toluol oder Wasser/Dichlormethan, gegebenenfalls in Gegenwart eines geeigneten Phasentransferkatalysators, durchgeführt werden. Als Beispiele für solche Katalysatoren seien genannt: Tetrabutylammoniumiodid, Tetrabutylammoniumbromid, Tetrabutylammoniumchlorid, Tributyl-methylphosphoniumbromid, Trimethyl-C₁₃/C₁₅-alkylammoniumchlorid, Trimethyl-C₁₃/C₁₅-alkylammoniumbromid, Dibenzyl-dimethyl-ammoniummethylsulfat, Dimethyl-C₁₂/C₁₄-alkyl-benzylammoniumbromid, Tetrabutyl-zylammoniumchlorid, Dimethyl-C₁₂/C₁₄-alkyl-benzylammoniumbromid, Tetrabutyl-

25

ammoniumhydroxid, Triethylbenzylammoniumchlorid, Methyltrioctylammoniumchlorid, Trimethylbenzylammoniumchlorid, 15-Krone-5, 18-Krone-6 oder Tris-[2-(2-methoxy)-ethyl]-amin.

Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens in einem größeren Bereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen -70°C und +200°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0°C und 130°C.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird üblicherweise unter Normaldruck durchgeführt. Es ist jedoch auch möglich unter erhöhtem oder vermindertem Druck zu arbeiten.

Zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens setzt man pro Mol an 1H-Benzimidazol der Formel (II) im allgemeinen 1,0 bis 5,0 Mol, vorzugsweise 1,0 bis 2,5 Mol an Halogensulfonamide der Formel (III) und gegebenenfalls 0,01 bis 5,0 Mol, vorzugsweise 1,0 bis 3,0 Mol an Reaktionshilfsmittel ein.

Die Reaktionsdurchführung, Aufarbeitung und Isolierung der Reaktionsprodukte erfolgt nach bekannten Verfahren (vergl. hierzu auch die Herstellungsbeispiele).

Die Reinigung der Endprodukte der Formel (I) erfolgt mit Hilfe üblicher Verfahren, beispielsweise durch Säulenchromatographie oder durch Umkristallisieren.

Die Charakterisierung erfolgt mit Hilfe des Schmelzpunktes oder bei nicht kristallisierenden Verbindungen - insbesondere bei Regioisomerengemischen - mit Hilfe der Protonen-Kernresonanzspektroskopie (¹H-NMR).

Die Wirkstoffe eignen sich zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen, vorzugsweise Arthropoden und Nematoden, insbesondere Insekten und Spinnentieren, die in der Landwirtschaft, in Forsten, im Vorrats- und Materialschutz sowie auf dem Hygienesektor vorkommen. Sie sind gegen normal sensible und resistente Arten sowie gegen alle oder einzelne Entwicklungsstadien wirksam.

Zu den oben erwähnten Schädlingen gehören:

Aus der Ordnung der Isopoda z.B. Oniscus asellus, Armadillidium vulgare, Porcellio scaber;

aus der Ordnung der Diplopoda z.B. Blaniulus guttulatus;

- aus der Ordnung der Chilopoda z.B. Geophilus carpophagus, Scutigera spec.;
 - aus der Ordnung der Symphyla z.B. Scutigerella immaculata;
 - aus der Ordnung der Thysanura z.B. Lepisma saccharina;
 - aus der Ordnung der Collembola z.B. Onychiurus armatus;
 - aus der Ordnung der Orthoptera z.B. Blatta orientalis, Periplaneta americana, Leuco-
- phaea maderae, Blattella germanica, Acheta domesticus, Gryllotalpa spp., Locusta migratorio migratorio des, Melanoplus differentialis, Schistocerca gregaria;
 - aus der Ordnung der Dermaptera z.B. Forficula auricularia;
 - aus der Ordnung der Isoptera z.B. Reticulitermes spp.;
 - aus der Ordnung der Anoplura z.B. Phylloxera vastatrix, Pemphigus spp., Pediculus
- humanus corporis, Haematopinus spp., Linognathus spp.;
 - aus der Ordnung der Mallophaga z.B. Trichodectes spp., Damalinea spp.;
 - aus der Ordnung der Thysanoptera z.B. Hercinothrips femoralis, Thrips tabaci;
 - aus der Ordnung der Heteroptera z.B. Eurigaster spp., Dysdercus intermedius, Piesma quadrata, Cimex lectularius, Rhodnius prolixus, Triatoma spp.;
- aus der Ordnung der Homoptera z.B. Aleurodes brassicae, Bemisia tabaci, Trialeurodes vaporariorum, Aphis gossypii, Brevicoryne brassicae, Cryptomyzus ribis, Doralis fabae, Doralis pomi, Eriosoma lanigerum, Hyalopterus arundinis, Macrosiphum avenae, Myzus spp., Phorodon humuli, Rhopalosiphum padi, Empoasca spp., Euscelis bilobatus, Nephotettix cincticeps, Lecanium corni, Saissetia oleae, Laodelphax striatel-
- lus, Nilaparvata lugens, Aonidiella aurantii, Aspidiotus hederae, Pseudococcus spp., Psylla spp.;
 - aus der Ordnung der Lepidoptera z.B. Pectinophora gossypiella, Bupalus piniarius, Cheimatobia brumata, Lithocolletis blancardella, Hyponomeuta padella, Plutella maculipennis, Malacosoma neustria, Euproctis chrysorrhoea, Lymantria spp., Bucculatrix
- thurberiella, Phyllocnistis citrella, Agrotis spp., Euxoa spp., Feltia spp., Earias insulana, Heliothis spp., Laphygma exigua, Mamestra brassicae, Panolis flammea, Prodenia litura, Spodoptera spp., Trichoplusia ni, Carpocapsa pomonella, Pieris spp., Chilo spp., Pyrausta nubilalis, Ephestia kuehniella, Galleria mellonella, Tineola bisselliella,

Tinea pellionella, Hofmannophila pseudospretella, Cacoecia podana, Capua reticulana, Choristoneura fumiferana, Clysia ambiguella, Homona magnanima, Tortrix viridana; aus der Ordnung der Coleoptera z.B. Anobium punctatum, Rhizopertha dominica, Bruchidius obtectus, Acanthoscelides obtectus, Hylotrupes bajulus, Agelastica alni, Leptinotarsa decemlineata, Phaedon cochleariae, Diabrotica spp., Psylliodes chrysocephala, Epilachna varivestis, Atomaria spp., Oryzaephilus surinamensis, Anthonomus spp., Sitophilus spp., Otiorrhynchus sulcatus, Cosmopolites sordidus, Ceuthorrhynchus assimilis, Hypera postica, Dermestes spp., Trogoderma spp., Anthrenus spp., Attagenus spp., Lyctus spp., Meligethes aeneus, Ptinus spp., Niptus hololeucus, Gibbium psylloides, Tribolium spp., Tenebrio molitor, Agriotes spp., Conoderus spp., 10 Melolontha melolontha, Amphimallon solstitialis, Costelytra zealandica; Aus der Ordnung der Hymenoptera z.B. Diprion spp., Hoplocampa spp., Lasius spp., Monomorium pharaonis, Vespa spp.; aus der Ordnung der Diptera z.B. Aedes spp., Anopheles spp., Culex spp., Drosophila 15 melanogaster, Musca spp., Fannia spp., Calliphora erythrocephala, Lucilia spp., Chrysomyia spp., Cuterebra spp., Gastrophilus spp., Hyppobosca spp., Stomoxys spp., Oestrus spp., Hypoderma spp., Tabanus spp., Tannia spp., Bibio hortulanus, Oscinella frit, Phorbia spp., Pegomyia hyoscyami, Ceratitis capitata, Dacus oleae, Tipula paludosa;

aus der Ordnung der Siphonaptera z.B. Xenopsylla cheopis. Ceratophyllus spp.;
 aus der Ordnung der <u>Arachnida</u> z.B. Scorpio maurus, Latrodectus mactans;
 aus der Ordnung der Acarina z.B. Acarus siro, Argas spp., Ornithodoros spp., Dermanyssus gallinae, Eriophyes ribis, Phyllocoptruta oleivora, Boophilus spp., Rhipicephalus spp., Amblyomma spp., Hyalomma spp., Ixodes spp., Psoroptes spp., Chorioptes spp., Sarcoptes spp., Tarsonemus spp., Bryobia praetiosa, Panonychus spp., Tetranychus spp..

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe wirken nicht nur gegen Pflanzen-, Hygiene- und Vorratsschädlinge, sondern auch auf dem veterinärmedizinischen Sektor gegen tierische Parasiten (Ektoparasiten und Endoparasiten) wie Schildzecken, Lederzecken,

10

15

25

Räudemilben, Laufmilben, Fliegen (stechend und leckend), parasitierende Fliegenlarven, Läuse, Haarlinge, Federlinge, Flöhe und endoparasitisch lebende Würmer.

Sie sind gegen normalsensible und resistente Arten und Stämme, sowie gegen alle parasitierenden und nicht parasitierenden Entwicklungsstadien der Ekto- und Endoparasiten wirksam.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe zeichnen sich durch eine hohe insektizide Wirksamkeit aus.

Sie lassen sich mit besonders gutem Erfolg zur Bekämpfung von pflanzenschädigenden Insekten, wie beispielsweise gegen die Raupen der Kohlschabe (Plutella maculipennis) oder gegen die Tabakknospenraupe (Heliothis virescens) ebenso wie zur Bekämpfung von pflanzenschädigenden Milben, wie beispielsweise gegen die gemeine Spinnmilbe (Tetranychus urticae) einsetzen.

Daneben lassen sich die erfindungsgemäßen Wirkstoffe auch zur Bekämpfung von Hygiene- und Vorratsschädlingen, wie beispielsweise gegen die Stubenfliege (Musca domestica) oder gegen Schabenarten, wie beispielsweise Periplaneta americana einsetzen.

Darüber hinaus lassen sich die erfindungsgemäßen Wirkstoffe mit besonders gutem Erfolg zur Bekämpfung von parasitisch lebenen Warmblüterschädlingen, wie beispielsweise gegen Räudemilben (Psoroptes ovis) einsetzen.

Auch die als Vorprodukte verwendeten 1H-Benzimidazole der Formel (II) besitzen eine gute insektizide Wirksamkeit.

Darüber hinaus besitzen die erfindungsgemäßen Wirkstoffe auch gute fungizide Wirksamkeit und können mit besonders gutem Erfolg zur Bekämpfung von Getreidekrankheiten, wie beispielsweise gegen den Erreger des echten Getreidemehltaues (Erysiphe graminis) oder gegen den Erreger der Netztfleckenkrankheit der Gerste (Pyrenophora teres) oder gegen den Erreger der Braunspelzigkeit des Weizens (Septoria nodorum) oder zur Bekämpfung von Reiskrankheiten, wie beispielsweise gegen den Erreger der

WO 94/11350 PCT/EP93/02947

- 21 -

Reisfleckenkrankheit (Pyricularia oryzae) eingesetzt werden. Daneben besitzen die erfindungsgemäßen Wirkstoffe auch eine gute in vitro-Wirksamkeit.

Außerdem besitzen die erfindungsgemäßen Wirkstoffe in entsprechenden Aufwandmengen auch eine herbizide Wirksamkeit.

Die Wirkstoffe können in Abhängigkeit von ihren jeweiligen physikalischen und/oder chemischen Eigenschaften in die üblichen Formulierungen übergeführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Pulver, Schäume, Pasten, Granulate, Aerosole, Wirkstoff-imprägnierte Natur- und synthetische Stoffe, Feinstverkapselungen in polymeren Stoffen und in Hüllmassen für Saatgut, ferner in Formulierungen mit Brennsätzen, wie Räucherpatronen, -dosen, -spiralen u.ä., sowie ULV-Kalt- und Warmnebel-Formulierungen.

15

20

25

30

Diese Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Vermischen der Wirkstoffe mit Streckmitteln, also flüssigen Lösungsmitteln, unter Druck stehenden verflüssigten Gasen und/oder festen Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von oberflächenaktiven Mitteln, also Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln und/oder schaumerzeugenden Mitteln. Im Falle der Benutzung von Wasser als Streckmittel können z.B. auch organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden. Als flüssige Lösungsmittel kommen im wesentlichen infrage: Aromaten, wie Xylol, Toluol oder Alkylnaphthaline, chlorierte Aromaten oder chlorierte aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzole, Chlorethylene oder Methylenchlorid, aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Cyclohexan oder Paraffine, z.B. Erdölfraktionen, Alkohole, wie Butanol oder Glycol sowie deren Ether und Ester, Ketone, wie Aceton, Methylethylketon, Methylisobutylketon oder Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel, wie Dimethylformamid und Dimethylsulfoxid, sowie Wasser; mit verflüssigten gasförmigen Streckmitteln oder Trägerstoffen sind solche Flüssigkeiten gemeint, welche bei normaler Temperatur und unter Normaldruck gasförmig sind, z.B. Aerosol-Treibgase, wie Halogenkohlenwasserstoffe sowie Butan, Propan, Stickstoff und Kohlendioxid; als feste Trägerstoffe kommen infrage: z.B. natürliche Gesteinsmehle, wie Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide, Quarz, Attapulgit, Montmorillonit oder Diatomeenerde und synthetische Gesteinsmehle, wie hochdisperse Kieselsäure, Aluminiumoxid und Silikate; als feste Trägerstoffe für Granulate kommen infrage:

10

15

z.B. gebrochene und fraktionierte natürliche Gesteine wie Calcit, Marmor, Bims, Sepiolith, Dolomit sowie synthetische Granulate aus anorganischen und organischen Mehlen sowie Granulate aus organischem Material wie Sägemehl, Kokosnußschalen, Maiskolben und Tabakstengel; als Emulgier- und/oder schaumerzeugende Mittel kommen infragen: z.B. nichtionogene und anionische Emulgatoren, wie Polyoxyethylen-Fettsäure-Ester, Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, z.B. Alkylarylpolyglykol-Ether, Alkylsulfonate, Alkylsulfate, Arylsulfonate sowie Eiweißhydrolysate; als Dispergiermittel kommen infrage: z.B. Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Es können in den Formulierungen Haftmittel wie Carboxymethylcellulose, natürliche und synthetische pulverige, körnige oder latexförmige Polymere verwendet werden, wie Gummiarabicum, Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, sowie natürliche Phospholipide, wie Kephaline und Lecithine, und synthetische Phospholipide. Weitere Additive können mineralische und vegetabile Öle sein.

Es können Farbstoffe wie anorganische Pigmente, z.B. Eisenoxid, Titanoxid, Ferrocyanblau und organische Farbstoffe, wie Alizarin-, Azo- und Metallphthalocyaninfarbstoffe und Spurennährstoffe wie Salze von Eisen, Mangan, Bor, Kupfer, Kobalt, Molybdän und Zinn verwendet werden.

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95 Gewichtsprozent Wirkstoff, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90%.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können in ihren handelsüblichen Formulierungen sowie in den aus diesen Formulierungen bereiteten Anwendungsformen in Mischung mit anderen Wirkstoffen, wie Insektiziden, Lockstoffen, Sterilantien, Akariziden, Nematiziden, Fungiziden, wachstumsregulierenden Stoffen oder Herbiziden vorliegen. Zu den Insektiziden hählen beispielsweise Phosphorsäureester, Carbamate, Carbonsäureester, chlorierte Kohlenwasserstoffe, Phenylharnstoffe, durch Mikroorganismen hergestellte Stoffe u.a..

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können ferner in ihren handelsüblichen Formulierungen sowie in den aus diesen Formulierungen bereiteten Anwendungsformen in Mischung mit Synergisten vorliegen. Synergisten sind Verbindungen, durch die die Wir-

15

20

kung der Wirkstoffe gesteigert wird, ohne daß der zugesetze Synergist selbst aktiv wirksam sein muß.

Der Wirkstoffgehalt der aus den handelsüblichen Formulierungen bereiteten Anwendungsformen kann in weiten Bereichen variieren. Die Wirkstoffkonzentration der Anwendungsformen kann von 0,0000001 bis zu 95 Gewichtsprozent Wirkstoff, vorzugsweise zwischen 0,0001 und 1 Gewichtsprozent liegen.

Die Anwendung geschieht in einer den Anwendungsformen angepaßten üblichen Weise.

Bei der Anwendung gegen Hygiene- und Vorratsschädlinge zeichnen sich die Wirkstoffe durch eine hervorragende Residualwirkung auf Holz und Ton sowie durch eine gute Alkalistabilität auf gekälkten Unterlagen aus.

Die erfindungsgemäß verwendbaren Wirkstoffe eignen sich auch zur Bekämpfung von Insekten, Milben, Zecken usw. auf dem Gebiet der Tierhaltung und Viehzucht, wobei durch die Bekämpfung der Schädlinge bessere Ergebnisse, z.B. höhere Milchleistungen, höheres Gewicht, schöneres Tierfell, längere Lebensdauer usw. erreicht werden können.

Die Anwendung der erfindungsgemäß verwendbaren Wirkstoffe geschieht auf diesem Gebiet in bekannter Weise, beispielsweise durch orale Anwendung in Form von Tabletten, Kapseln, Tränken oder Granulaten, durch dermale bzw. äußerliche Anwendung in Form beispielsweise des Tauchens (Dippen), Sprühens (Sprayen), Aufgießens (pour-on oder spot-on) und des Einpuderns sowie durch parenterale Anwendung in Form beispielsweise der Injektion sowie ferner durch das "feed-through"-Verfahren. Daneben ist auch eine Anwendung als Formkörper (Halsband, Ohrmarke) möglich.

Die Herstellung und die Verwendung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe geht aus den nachfolgenden Beispielen hervor.

Herstellungsbeispiele:

Beipiel 1:

10

$$CF_3$$
 CF_3
 CCF_3
 CCF_3
 CCH_3
 CCH_3

Zu einer Mischung aus 10,2 g (0,03 Mol) 2,6-Bis-(trifluormethyl)-4-brom-1H-benz-imidazol, 8,4 g (0,06 Mol) gepulvertem Kaliumcarbonat und 100 ml Acetonitril gibt man bei Raumtemperatur tropfenweise unter Rühren 6,6 g (0,045 Mol) Dimethylsulfamoylchlorid und erhitzt nach beendeter Zugabe für 6 Stunden auf Rückflußtemperatur. Zur Aufarbeitung wird die abgekühlte Reaktionsmischung filtriert, das Filtrat im Vakuum eingeengt und der Rückstand durch Chromatographie an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan) gereinigt.

Man erhält 7,7 g (58 % der Theorie) an 2,6-Bis-(trifluormethyl)-4-brom-1-dimethyl-sulfamoyl-benzimidazol vom Schmelzpunkt 144-147°C.

In entsprechender Weise und gemäß den allgemeinen Angaben zur Herstellung erhält man die folgenden substituierte Benzimidazole der allgemeinen Formel (I):

5

BspNr.	X^1	X^2	X^3	X ⁴	\mathbb{R}^1	\mathbb{R}^2	\mathbb{R}^3	physikalische
***								Eigenschaften
2	H	CF,—C1	H	H	CH ₃	CH ₃	CF ₃	¹ H-NMR*):
		CI	(cr, -(-)					2.91; 6.85-7.88
		(H)	(\(\sum_{\text{cl}} \)					
3	H	F	H	H	CH ₃	CH ₃	CF ₃	¹ H-NMR*):
		(H)	(F)					2.78; 7.32-8.1
4	H	F	H	H	H	C	\mathbf{F}_{3} C	F ₃ MS:
		(H)	(F)			— \(\)	H _a	m/e=379
							3	$(M^+, 100\%)$
5	H	NO_2	H	H	H	CH	\mathbf{F}_{3} C	
		(H)	(NO_2)			Uri	H_{3}	m/e=310
							3	$(M^+, 100\%)$
6	H	NO_2	H	H	CH ₃	CH ₃	CF ₃	¹ H-NMR*):
		(H)	(NO_2)					2.95 ; 7,81-8.58
7	H	Cl	H	H	CH ₃	CH ₃	CF ₃	¹ H-NMR*):
		(H)	(Cl)					2.89; 7.31-7.91
8	H	-O-C	F ₂ -O-	H	CH ₃	CH ₃	CF ₃	Fp. 179°C

BspNr.	X^1	X^2	X 3	X^4	\mathbb{R}^1	\mathbb{R}^2	\mathbb{R}^3	physikalische
								Eigenschaften
9	H	—o	O—	Н	CH ₃	CH_3	CF ₃	¹ H-NMR*):
		F_3C	CH ₂ -CF ₃					3.04; 7.35;
		1 30	C112-C1 3					7.58; 3.055
10	H	CF ₃	H	H	CH_3	CH ₃	CF ₃	¹ H-NMR*):
		(H)	(CF_3)			C	7	2.91; 7.21-8.01
11	H	CF ₃	H	H	H	—CH	CF ₃ CF ₃	MS:
		(H)	(CF_3)			C	H	m/e=249
							3	$(M^+, 100\%)$
12	Н	CF ₃	Br	Н	CH ₃	CH ₃	CF ₃	1 _{H-NMR} *):
		(Br)	(CF_3)	**	0113	OII3		A: 2.80; 7.91;
		()	(0-3)					8.11
								B: 2.81, 7.94;
								8.08
13	H	CF ₃	. C l	H	H	a	CF3	* \
		(Cl)	(CF_3)		·	CH	ur	A: 7.85; 8.10
)C	3	B: 7.99; 8.00
1.4	TT	C E	C1		OTT	~~~		1 *)
14	H	CF ₃	Cl	H	CH ₃	CH ₃	CF ₃	¹ H-NMR*):
		(Cl)	(CF_3)					A: 2.81; 7.82;
								8.06
								B: 2.83; 7.99;
15	Н	O CH ₀	CH- O	ĽJ	CH-	CII.	CE	8.01
1.5	11	-0-0112	-CH ₂ -O-	H	CH ₃	CH ₃	CF ₃	Fp. 147°C
16	Н	-O-CFo	-CHF-O-	H	CHa	CH ₃	CF ₂	3.07; 6.05;
		_	-CF ₂ -O-)	**	OLLS	City	Cig	7.62; 7.78
		(5 52.2	4 -)					1.04, 1.10

BspNr.	X 1	X^2	X 3	X ⁴	\mathbb{R}^1	\mathbb{R}^2	\mathbb{R}^3	physikalische
-								Eigenschaften
17	H	-O-CF ₂ -	-CCIF-O-	H	CH ₃	CH_3	CF ₃	Fp. 105°C
-		_	F-CF ₂ -O-)					
		•	2					
18	Н	CF ₃ O	Н	H	CH ₃	CH ₃	CF ₃	¹ H-NMR*):
•		(H)	(CF_3O)					2.98; 7.30-7.62
19	Н	CF ₃ O	CF ₃ O	Н	CH ₃	CH ₃	CF ₃	1 _{H-NMR} *):
17	-		3					2.96; 7.75; 7.93
20	Н	CF ₃	CH ₃ O	Н	CH ₃	CH ₃	CF ₃	1 _{H-NMR} *):
20	~ ~	(CH ₃ O)	(CF_3)		5	~		5.49; 5.53;
		(0,130)	(== 5)					6.61-8.11
21	Н	C ₂ H ₅ O-CO)- H		Н	CH ₃ C	CH ₃	CF ₃
2.1	11	(H)	(C ₂ H ₅ O-	CO-)		5	J	
22	H		NH- H		н С	CH ₃ CI	H ₃ C	F ₃ 1H-NMR*):
44.4			(C ₆ H ₅ -CO-N			2	•	22,79; 7.60-
								8.31; 10.45
23	Н	(CH ₂) ₂ N-(СО- Н		н (CH ₃ Cl	H ₃ C	CF ₃
20			((CH ₃) ₂ N-C				_	
24	H		2-O- H		н (CH_3 C	H_3	CF_3 ¹ H-NMR ^{*)} :
	~~		(F ₂ CH-CF ₂ -					3.12; 5.96;
		\		•				7.28-8.03
25	Н	C ₆ H ₅ -SO	2-NH- F	I	Н (CH ₃ C	H ₃ (CF ₃
			z C ₆ H5-SO ₂ -N					
26	Н	CF ₃ S	H	H	CH ₃	CH ₃	CF ₃	¹ H-NMR*):
		(H)	(CF_3S)			_	_	3.01; 7.58-7.92
27	Н	СООН	H	H	CH ₃	CH ₃	CF ₃	
		(H)	(COOH)		_	-		
			•					

^{*)} Die ¹H-NMR-Spektren wurden in Deuterochloroform (CDCl₃) oder Hexadeutero-Dimethylsulfoxid (DMSO-d₆) mit Tetramethylsilan (TMS) als innerem Standard aufgenommen. Angegeben ist die chemische Verschiebung als d-Wert in ppm.

In entsprechender Weise erhält man auch die folgenden substituierten Benzimidazole der Formel (Ia):

$$X^{2}$$
 X^{1}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{2}
 X^{2}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{2}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{2}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{4}
 X^{5}
 X^{2}
 X^{4}
 X^{4}
 X^{5}
 X^{5}
 X^{6}
 X^{6}
 X^{7}
 X^{7

5

BspNr.	X 1	X^2	X 3	X ⁴	physikalische Eigenschaften
28	Н	CF_3 SO_2 -NH	H	Н	¹ H-NMR ^{*)} :
		(H) C:	F ₃ -SO ₂ -NH-		7.01-7.98
29 .	Н	O (CH ₃) ₃ C-CH ₂ -O-C-	H	Н	¹ H-NMR*): 3.02;
		(H) (CH ₃) ₃ G-C	O H ₂ -O-C		7.57-8.79
30	H	$CI \longrightarrow CI$ $CI CI CI-$	TH_	H	¹ H-NMR*): 2.85; 7.18-8.03
		(H) CI	O NH-C-NH-		

BspNr.	X ¹	X ²	X 3	X ⁴	physikalische Eigenschaften
31	Н	F ₃ C-OOO OOONH-C-NE	H H_	Н	MS: m/e=642 (M ⁺); 200 (100%)
		(H) F_3C-CH_2 $F_3C \longrightarrow O$	O I -NH-C-NH-		
32	Н	$C_2H_5O-(CH_2)_2-O$ $C_2H_5O-(CH_2)_2-O$ $C_2H_5O-(CH_2)_2-O$ $C_2H_5O-(CH_2)_2-O$	H-NH-	Н	¹ H-NMR ^{*)} : 2.98; 6.81-8.11
		(H) C ₂ H ₅ O-(CH ₂) ₂ -O-	O II O II		
33	Н	CI O II II II II II II II	-NH-	Н	
		(H) Cl $n-C_3H_7O-(CH_2)_2$	O -NH-C-NH-	•	
34	H	C_2H_5O - $(CH_2)_2$ - O - NH - C -	-NH-	Н	¹ H-NMR*): 3.08;
		(H) (C ₂ H ₅ O-(CH ₂) ₂ -O-(O NH-C-NH-		6.86-8.18
35	Н	$i-C_3H_7O-(CH_2)_2-O NH-C-$	-NH-	Н	

BspNr.	X ¹	X ²	Х3	X ⁴	physikalische Eigenschaften
36	H	(H) (i-C ₃ H ₇ O-(CH ₂ CI CI CH ₂ SO ₂ N		Н	¹ H-NMR*): 2.88;
37	Н	(H)	CH ₂ -OC ₂ H ₃ -CH ₂ -SO ₂ -N— NH-	Н	7.21-7.78; 9.50 ¹ H-NMR*):
		(H)	H_SO ₂ -NH-		2.83; 6.39-7.82
38	H	$O_{2}N - C - C - C$ (H) $O_{2}N - C - C - C$	H NH- O - C-NH-	H	¹ H-NMR ^{*)} : 2.81; 7.58-8.38

BspNr.	X^1	\mathbf{X}^{2}	X^3	X^4	physikalische
					Eigenschaften
39	Н	O	Н	H	¹ H-NMR*):
		$\langle -\rangle - C - NH$			2.82;
		Cl			7.29-8.75
		(H)	O C-NH-		

*) Die ¹H-NMR-Spektren wurden in Deuterochloroform (CDCl₃) oder Hexadeutero-Dimethylsulfoxid (DMSO-d₆) mit Tetramethylsilan (TMS) als innerem Standard aufgenommen. Angegeben ist die chemische Verschiebung als d-Wert in ppm.

Herstellung der Ausgangsverbindung:

Beispiel II-1:

5

10

In eine Mischung aus 290 g (1 Mol) 3-Brom-5-trifluormethyl-o-phenylendiamin-hydrochlorid, 150 g (1,42 Mol) Trifluoressigsäure und 1,4 l 1,2-Dimethoxyethan gibt man bei Raumtemperatur tropfenweise unter Rühren 382 g (2,5 Mol) Phosphoroxy-chlorid und rührt anschließend 6 Stunden bei 60°C und weitere 15 Stunden bei Raumtemperatur. Zur Aufarbeitung wird Lösungsmittel und überschüssiges Phosphoroxy-chlorid abdestilliert, der Rückstand in 600 ml Eiswasser eingerührt, dreimal mit jeweils 500 ml Essigester extrahiert: die vereinigten organischen Phasen werden getrocknet, im Vakuum eingeengt und der Rückstand durch Chromatographie an Kieselgel (Laufmittel: Cyclohexan/Esigester 2:1) gereinigt.

Man erhält 237 g (72 % der Theorie) an 2,6-Bis-(trifluormethyl)-4-brom-1H-benzimidazol vom Schmelzpunkt 127°-130°C. In entsprechender Weise erhält man die folgenden substituierten 1H-Benzimidazole der allgemeinen Formel (II):

5

BspNr.	X 1	X ²	X 3	X ⁴	R ³	physikalische
II-2	Н	Cl	Н	Н	CF ₃	Eigenschaften Fp. 227°C
		CF ₃ -\(\)O				
		(H)	CI			
			CF ₃ -(Cl			
II-3	H	F	H	H	CF ₃	Fp. 213°C
		(H)77	(F)			
TT A	TT	NO	**	~~		
II-4	H	NO ₂	H	H	CF ₃	Fp. 151°C
		(H)	(NO_2)			
II-5	H	Cl	H	H	CF ₃	Fp. 193°C
		(H)	(Cl)			
II-6	C1	H	Cl	H	CF ₃	Fp. 165-170°C
	(H)	(Cl)	(H)	(Cl)	_	
II-7	Br	C1	Cl	H	CF ₃	Fp.195-199°C
	(H)			(Br)	<i>-</i>	•

BspNr.	X^1	X^2	X^3	X^4	\mathbb{R}^3	physikalische
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				· ·	Eigenschaften
II-8	H	H	C ₆ H ₅ -CO-	H	CF ₃	Fp. 120-122°C
		(C_6H_5-CO-)	(H)			
II-9	H	CH ₃ -CO-	H	H	CF ₃	Fp. 145-149°C
		(H)	(CH_3-CO-)			
II-10	H	Cl-CH ₂ -SO ₂ -	H	H	CF ₃	Fp. 197-200°C
		(H)	$(Cl-CH_2-SO_2-)$			
II-11	H	-O-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -O-		H	CF ₃	Fp. >230°C
II-12	Br	H	Cl-CH ₂ -SO ₂ -	H	CF ₃	Fp. 180-187°C
	(H)	$(Cl-CH_2-SO_2-)$	(H)	(Br)		
II-13	H	CF ₃	Br	H	CF ₃	Fp. 209°C
		(Br)	(CF_3)			
II-14	H	-O-C	CF ₂ -O-	H	CF ₃	Fp. 242°C
TT 1.5		O CE	CE O	TY	OF.	T 005 0050G
II-15	H	-O-CF ₂ -CF ₂ -O-		H	CF ₃	Fp. 235-237°C
II-16	Н	-O-CFa	-CHE-O-	Н	CF ₃	Fp. 217°C
11 10	11	-O-CF ₂ -CHF-O- (-O-CHF-CF ₂ -O-)		*1	Crg	rp. 217 C
			. ··C1 2···O··)			
II-17	Н	-O-CFCl-CFCl-O-		Н	CF ₃	Fp. 185°C
					0- 3	- p. 100 C
II-18	Н	CF ₃ O	Cl	Н	CF ₃	Fp. 144°C
		(Cl)	(CF ₃ O)		J	r
II-19	Н	—O	0-	H	CF ₃	Fp. 209°C
		F_3C	CH ₂ -CF ₃		J	•
3 2 3						
II-20	Н	CE ₂ O	Ľľ	Ϋ́T	CE	E- 16000
11-20	п	CF ₃ O	H (CF-O)	H	CF ₃	Fp. 168°C
II O1	IJ	(H)	(CF_3O)	TT	OF	E. 1500C
II-21	H	CF ₃ O	CF ₃ O	H	CF ₃	Fp. 158°C

BspNr	\mathbf{X}^{1}	\mathbf{X}^2	X 3	X ⁴	\mathbb{R}^3	physikalische
						Eigenschaften
II-22	H	CH ₃ -SO ₂ -	H	CF ₃	CF ₃	Fp. 105°C
	(CF	(H)	(CH_3-SO_2-)	(H)		
II-23	H	CF ₃	CH ₃ O	H	CF ₃	Fp. 60°C
		(CH ₃ O)	(CF_3)			
II-24	H	$(C_2H_5)N-CO-$	H	H	CF ₃	Fp. 125°C
		(H)	$((C_2H_5)N-CO-)$		_	
II-25	H	C ₂ H ₅ O-CO-	H	H	CF ₃	Fp. 140°C
		(H)	(C_2H_5O-CO-)		_	_
II-26	H	C ₆ H ₅ -CO-NH-	H	H	CF ₃	Fp. 202°C
		(H)	$(C_6H_5\text{-CO-NH-})$		_	_
II-27	H	CH ₃ O-CO-	H	H	CF ₃	Fp. 157°C
		(H)	(CH ₃ O-CO-)			
II-28	H	$(CH_3)_2N-CO-$	Н	H	CF ₃	Fp. 226-227°C
		(H)	$((CH_3)_2N-CO-)$			
II-29	H	F ₂ CH-CF ₂ -O-	. H	H	CF ₃	Fp. 181°C
		(H)	(F_2CH-CF_2-O-)			
II-30	H	C_6H_5 - SO_2 - NH -	H	H	CF ₃	Fp: 99°C
		(H)	$(C_6H_5-SO_2-NH-)$			
II-31	H	C1	H	H	CF ₃	Fp: 67°C
	($\langle -\rangle$ SO ₂ -NH-	/ Cl			
		(TT)	SO ₂ -NH-	_ /		
		(H)				

Bsp	X^1	X^2	X^3	X^4	\mathbb{R}^3	physikalische
Nr.	. 40.					Eigenschaften
II-41	Н	(CF ₃) ₂ N-	H	H	CF ₃	
		(H)	$((CF_3)_2N_{-})$			
II-42		$\left\langle \begin{array}{c} -\\ -\\ -\\ \end{array} \right\rangle$ $-CH_2-SO_2-N$	H- H	H	CF ₃	Fp. 68°C
		(H)	CH ₂ -SO ₂	-NH-		
II-43	Н	CF ₃ S	Н	Н	CF ₃	Fp. 174°C
		(H)	(CF_3S)			
II-44	H	FC1CH-CF2-O-	Н	H	CF ₃	Fp. 157°C
		(H)	(FClCH-CF ₂ -O-)			
II-45	H	Cl O	H	H	CF ₃	Fp. 176°C
		$CI \longrightarrow NH - C - I$ (H)		-NH-		

Bsp	X^1	X^2	X ³	X^4	\mathbb{R}^3	physikalische
Nr.						Eigenschaften
II-52	Н	$O_2N - C-N$	H O	H	CF ₃	Fp. 194°C
		(H)	O_2N $C-N$	H-)		
II-53	H	O	H	H	CF ₃	Fp. 220°C
		Cl (H)	O II CI			
II-54	H	CH ₃ O-CO-N-SO ₂ -CH ₃ (H)	-NH- H CH ₃ O-CO-N-SO ₂ - CH ₃	H NH-	CF ₃	
II-55	Н	COOH (H)	H (COOH)	Н	CF ₃	Fp. 250°C
II-56	H	(CH ₃) ₃ C-NH-CO-	H	H	CF ₃	Fp. 187°C
		(H)	((CH ₃) ₃ C-NH-CO-)			•

BspN	r.	X ¹ X ²	X ³	X ⁴	R ³	physikalische Eigenschaften
TI 57		CH ₃ O	TT	TT	CF.	Eigenschaften Eigenschaften
II-57	H	1 1	H	Н	CF ₃	Fp. 167°C
		F ₃ C—C—NH—C— CH ₃	CH ₃ O F ₃ C-C-NH-C- CH ₃	_)		
		(H)	CH ₃			
II-58	Н	NC-CH ₂ -	Н	H	CF ₃	
		(H) ·	$(NC-CH_2-)$			
II-59	H	NH_2	H	H	CF ₃	
		(H)	(NH_2)			
II-60	H	HOOC-CH ₂ -	H	H	CF ₃	
		(H)	(HOOC-CH ₂ -)			
II-61	H	F ₃ C-SO ₂ -	H	H	CF ₃	
		(H)	(F_3C-SO_2-)			
II-62	H	H_3C-SO_2-	. H	H	CF ₃	Fp. 143°C
		(H)	(H_3C-SO_2-)			
II-63	H	H	C_6H_5	H	CF ₃	Fp. 177-182°C
		(C_6H_5)	(H)			
II-64	H	C_2H_5O	H	H	CF ₃	Fp. 86-90°C
		(H)	(C_2H_5O)			
II-65	H	CH ₃ O	CH ₃ O	H	CF ₃	Fp. 184-188°C
II-66	H	H	CH ₃ O	H	CF ₃	Fp. 144-146°C
		(CH ₃ O)	(H)			
II-67	H	H	$c-C_6H_{11}$	H	CF ₃	Fp. 198-200°C
		$(c-C_6H_{11})$	(H)	•		
II-68	H	H	t-C ₄ H ₉	H	CF ₃	Fp. <50°C
		(t-C ₄ H ₉)	(H)			

BspNr.	X^1	X ²	X ³	X ⁴	R ³	physikalische
						Eigenschaften
II - 69	CH_3	H	H	H	CF ₃	Fp. 139-142°C
	(H)			(CH_3)		
II-70	Br	CH ₃ O	CH ₃ O	H	CF ₃	Fp. 183-185°C
	(H)			(Br)		
II-71	Br	CH ₃ O	CH ₃ O	Br	CF ₃	Fp. 83-87°C
II-72	H	H	CH ₃	H	CF ₃	Fp. 182°C
		(CH_3)	(H)			
II-73	H	H	CH ₃ O	H	CF ₃	Fp. 160°C
		(CH ₃ O)	(H)			

^{*)} Die ¹H-NMR-Spektren wurden in Deuterochloroform (CDCl₃) oder Hexadeutero-Dimethylsulfoxid (DMSO-d₆) mit Tetramethylsilan (TMS) als innerem Standard aufgenommen. Angegeben ist die chemische Verschiebung als d-Wert in ppm.

Fluorierte 1,3-Benzodioxole der Formel

in der

- X für Wasserstoff, Fluor, Chlor oder Brom stehen und
- R¹ und R⁴ gleich oder verschieden voneinander sein können und jeweils Wasserstoff, Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Halogen-C₁-C₆-alkyl, C₆-C₁₀-Aryl, COOH, CN, NCO, COO-C₁-C₆-Alkyl, NH-C₁-C₆-Alkyl, N(C₁-C₆-Alkyl)₂ bedeuten,

 R^2 und R^3 für NO_2 oder NH_2 stehen,

sind erhältlich durch Umsetzung von 1,2-Dihydroxybenzolen

in der

R¹ bis R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben,

in Gegenwart einer Base und eines Verdünnungsmittels bei -20 bis +200°C mit einem 15 Hexafluorbuten der Formel

in der

X¹ für Wasserstoff oder Halogen und

X² für Halogen stehen,

oder indem man mit einer Schutzgruppe versehene 1,2-Dihydroxybenzole der Formel

in der

R¹ bis R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben und

R⁵ für eine Schutzgruppe oder

10 R⁵ gemeinsam mit R¹ für einen -C(CH₃)₂-O-Rest stehen,

zunächst mit einem Hexafluorbuten der Formel umsetzt

in der

X¹ für Wasserstoff oder Halogen und

X² für Halogen stehen,

so ein Zwischenprodukt der Formel erhält,

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & OR^5 \\
\hline
R^3 & O-C=C & CF_3 \\
\hline
R & CF_3 & X^1
\end{array}$$

5 in der

R¹ bis R⁴, R⁵und X die oben angegebene Bedeutung haben,

aus dem Zwischenprodukt der obigen Formel die Schutzgruppe R⁵ abspaltet,

die so erhältliche OH-Verbindung mit einer Base umsetzt und so 1,3-Benzo-dioxole der obigen Formel erhält.

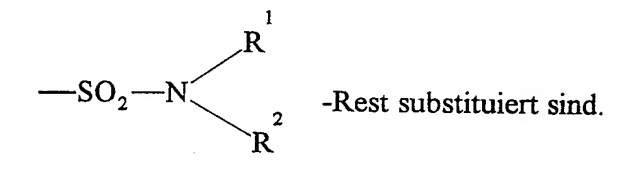
10 1,3-Benzo-dioxole, die zwei benachbarte Aminogruppen enthalten, können mit Trifluoressigsäure in das entsprechende Benzimidazol z.B. der folgenden Formel überführt werden

$$F_3C$$
 N
 N
 O
 CF_3
 C
 $CHXCF_3$

in der

R¹, R⁴ und X die oben angegebene Bedeutung haben.

Aus diesen kann man durch Alkylierung Benzimidazolderivate erhalten, die im Stickstoffatom mit einem



WO 94/11350 PCT/EP93/02947

- 47 -

Beispiele

Beispiel la

2-(2,2,2-Trifluorethyl)-2-trifluormethyl-1,3benzodioxol

11 g Brenzkatechin wurden in 200 ml Dimethylfomamid gelöst und mit 18 g 45 gew.-%iger wäßriger Natronlauge versetzt. Die Mischung wurde bei 75°C tropfenweise mit 20 g 2-Chlor-1,1,1,4,4,4-hexafluor-2-buten versetzt. Man rührte 30 Minuten bei 75°C nach. Anschließend wurde der Ansatz auf 500 ml Eiswasser gegossen und mit Diethylether extrahiert. Die organische Phase wurde mit Wasser gewaschen, mit Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Das Produkt wurde schließlich im Hochvakuum destilliert. Die Ausbeute betrug 15 g (= 56 %), der Siedepunkt 60°C bei 10 mbar. Die NMR-Spektren zeigten folgende charakteristische Absorptionen: 19F-NMR: -59,0 und -84,6 ppm. ¹H-NMR: 3,02 ppm.

Beispiel 2a

10

2-(1-Chlor-2,2,2-trifluorethyl)-2-trifluormethyl-1,3-benzodioxol

110 g Brenzkatechin wurden in 1 500 ml Acetonitril gelöst und mit 200 g Triethylamin versetzt. Die Mischung wurde bei 75°C tropfenweise mit 235 g 2,3-Dichlor-1,1,1,4,4,4-hexafluor-2-buten versetzt. Man rührte 2 Stunden bei 75°C nach. Anschließend wurden 1 200 ml des Lösungsmittels im Vakuum abdestilliert und der Rückstand mit 1 500 ml Wasser aufgenommen. Das Produkt wurde mit Diethylether extrahiert, die organische Phase 2 mal mit 10 gew.-%iger wäßriger Natronlauge und 1 mal mit Wasser gewaschen. Nach dem Trocknen mit Magnesiumsulfat wurde eingeengt und im Vakuum fraktioniert destilliert. Die Ausbeute betrug 258 g (= 84 % der Theorie). Der Siedepunkt lag bei 63°C bei 12 mbar. Die NMR-Spektren zeigten folgende charakteristische Absorptionen: ¹⁹F-NMR: -66,8 und -79,7 ppm. ¹H-NMR: 4,71 ppm.

Beispiele 3a

5

2-(1,1,1,4,4,4-Hexafluor-2-butenoxy)-methoxybenzol

260 g 2-Methoxyphenol wurden in 1 l Dimethylformamid(technische Qualität) gelöst und mit 220 g 45-%iger Natronlauge versetzt. Dann wurden bei 22°C unter Rühren 400 g 2-Chlor-1,1,1,4,4,4-hexafluor-2-buten zugetropft. Man rührte 2 Stunden bei 22°C nach. Dann versetzte man mit 1,5 l Eiswasser und extrahierte mit Methylen-chlorid.

Die vereinigten organischen Phasen wurden 2 mal mit 10-%iger Natronlauge und 1 mal mit gesättigter NaCl-Lösung gewaschen, mit MgSO₄ getrocknet und destilliert.

Die Ausbeute betrug 329 g (58 % der Theorie), der Siedepunkt 68-70°C bei 12 mbar. Die NMR-Spektren zeigten folgende charakteristische Absorptionen: ¹⁹F-NMR: -57,6 und -67,9 ppm. ¹H-NMR: 5,92 ppm.

Beispiel 4a

2-(1,1,1,4,4,4-Hexafluor-2-butenoxy)-phenol

286,1 g 2-(1,1,1,4,4,4-Hexafluor-2-butenoxy)-methoxybenzol aus Beispiel 3a wurden in einer Mischung aus 500 ml Eisessig und 500 ml 48-%iger Bromwasserstoffsäure gelöst und mit 5 g Triethylbenzylammoniumchlorid versetzt. Die Mischung wurde bei 150°C Badtemperatur gerührt bis gemäß gaschromatografischer Kontrolle ein vollständiger Umsatz erreicht war. Dann ließ man abkühlen und versetzte mit 2 kg
Eiswasser. Die wäßrige Phase wurde mit CH₂Cl₂ gründlich extrahiert. Nach Trocknen mit MgSO₄ wurde das Lösungsmittel abgezogen und der Rückstand im Vakuum destilliert. Die Ausbeute betrug 200 g (50 % der Theorie), der Siedepunkt 80°C bei 16 mbar. Die NMR-Spektren zeigten folgende charakteristische Absorptionen: ¹⁹F-NMR: -59,6 und -69,6 ppm. ¹H-NMR: 6,1 ppm.

Beispiel 5a

2-(2,2,2-Trifluorethyl)-2-trifluormethyl-1,3-benzodioxol

200 g 2-(1,1,1,4,4,4-Hexafluor-2-butenoxy)-phenol aus Beispiel 4a wurden in 400 ml Acetonitril gelöst und mit 5 g Triethylamin versetzt. Die Mischung wurde 4 h bei 70°C gerührt. Dann wurde im Vakuum destilliert. Die Ausbeute betrug 162 g (81 % der Theorie), der Siedepunkt 60°C bei 10 mbar. Die NMR-Spektren zeigten folgende charakteristische Absorptionen: ¹⁹F-NMR: -59,0 und -84,6 ppm. ¹-H-NMR: 3,02 ppm.

Beispiel 6a

5

15

25

10 2-(2-Chlor-1,1,1,4,4,4-hexafluor-2-butenoxy)-1-benzyloxybenzol

20 g 2-Benzyloxyphenol wurden in 100 ml Dimethylformamid gelöst und mit 9 g 45 %iger Natronlauge versetzt. Dann wurde bei Raumtemperatur 23 g 2,3-Dichlor-1,1,1,4,4,4-hexafluor-2-buten zugetropft. Nach Abklingen der exothermen Reaktion wurde 1 Stunde bei Raumtemperatur nachgerührt. auf Wasser gegeben und mit tert.-Butylmethylether extrahiert. Nach Trocknen mit MgSO₄ wurde das Lösungsmittel abgezogen. Die Ausbeute betrug 29 g (74 % der Theorie). Die NMR-Spektren zeigten folgende charakteristische Absorptionen: ¹⁹F-NMR: -59,5; -60,5; -61,7 und -62,8 ppm.

Beispiel 7a

20 2-(2-Chlor-1,1,1,4,4,4-hexafluor-2-butenoxy)-phenol

24,4 g 2-(2-Chlor-1,1,1,4,4,4-hexafluor-2-butenoxy)-1-benzyloxybenzol aus Beispiel 6a wurden in 150 ml Tetrahydrofuran gelöst und bei Raumtemperatur 4 Stunden mit 3 bar Wasserstoff in Gegenwart von 2 g Pd/C (10 %ig) behandelt. Anschließend wurde filtriert, eingeengt und im Vakuum destilliert. Die Ausbeute betrug 13,2 g (69 % der Theorie), der Siedepunkt 56°C bei 0,15 mbar.

Beispiel 8a

2-(1-Chlor-2,2,2-trifluorethyl)-2-trifluormethyl-1,3-benzodioxol

11,7 g 2-(2-Chlor-1,1,1,4,4,4-hexafluor-2-butenoxy)-phenol aus Beispiel 7a wurden in 40 ml tert.-Butylmethylether gelöst und mit 40 ml 1n-Natronlauge versetzt. Nach 30-minütigem Rühren bei Raumtemperatur wurde die organische Phase abgetrennt, mit MgSO₄ getrocknet und destilliert. Die Ausbeute betrug 10 g (88 % der Theorie), der Siedepunkt 63°C bei 12 mbar. Die NMR-Spektren zeigten folgende charakteristische Absorptionen: ¹⁹F-NMR: -66,8 und -79,7 ppm. ¹H-NMR: 4,71 ppm.

Beispiel 9a

5

2,2-Dimethyl-4-(1,1,1,4,4,4-hexafluor-2-butenoxy)-1,3-benzodioxol (Formel V, R^5 gemeinsam mit $R^1 = -C(CH_3)_2$ -O-Rest)

46 g 2,2-Dimethyl-4-hydroxy-1,3-benzodioxol (Formel IV, R⁵ gemeinsam mit R³ = -C(CH₃)₂-O-Rest) wurden in 200 ml N-Methylpyrrolidon gelöst und mit 31 g 40 gew.-%iger wäßriger Natronlauge versetzt. Dann wurde unter Rühren bei Raumtemperatur 54,8 g 2-Chlor-1,1,1,4,4,4-hexafluor-2-buten tropfenweise hinzugefügt. Nach 1 Stunde Nachrühren wurde der Ansatz auf Wasser gegossen und mit tert.-Butylmethylether extrahiert. Die organische Phase wurde mit 10 gew.-%iger wäßriger Natronlauge gewaschen, mit Magnesiumsulfat getrocknet und am Rotationsverdampfer die leicht flüchtigen Anteile entfernt. Es hinterblieben 73,8 g (= 80 % der Theorie) eines gemäß Gaschromatographie 95 % reinen Produktes. Die charakteristischen Absorptionen in den NMR-Spektren waren: ¹⁹F-NMR: -58,1 und -68,5 ppm. ¹H-NMR: 6,73, 6,55, 6,03 und 1,70 ppm.

Beispiel 10a

1,2-Dihydroxy-3-(1,1,1,4,4,4-hexafluor-2-butenoxy)-benzol

25 65 g des Produktes aus Beispiel 9a wurden mit 200 ml konzentrierter wäßriger Salzsäure 4 Stunden lang unter Rühren zum Sieden am Rückfluß erhitzt. Anschließend wurde der Ansatz mit 300 ml Wasser verdünnt und mit Methylenchlorid extrahiert. Nach dem Trocknen mit Magnesiumsulfat wurde aus der organischen

Phase das Lösungsmittel abgezogen und 54 g eines zu 90 % reinen Produktes erhalten. Die Umkristallisation aus Cyclohexan ergab farblose Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 105°C. Die charakteristischen Absorptionen in den NMR-Spektren waren wie folgt: ¹⁹F-NMR -57,7 und -67,7 ppm. ¹H-NMR: 6,77, 6,50, 6,21 und 5,42 ppm.

Beispiel 11a

5

2-(2,2,2-Trifluorethyl)-2-(trifluormethyl)-4-hydroxy-1,3-benzodioxol (Formel (I), R^1 = OH, X = H, A = CH, R^2 und $R^3 = H$).

43,5 g des Produktes aus Beispiel 10a wurden in 300 ml Acetonitril gelöst und bei Raumtemperatur mit 1,5 g Triethylamin versetzt. Nach 2 Stunden Rühren bei Raumtemperatur wurde das Lösungsmittel abgezogen und der Rückstand im Vakuum destilliert. Die Ausbeute betrug 17 g (= 39 % der Theorie), der Siedepunkt 85°C bei 0,15 mbar, der Schmelzpunkt 65°C. Die charakteristischen Absorptionen in den NMR-Spektren waren wie folgt: ¹⁹F-NMR: -59,0 und -84,5 ppm. ¹H-NMR: 6,80, 6,55, 6,2 und 3,01 ppm.

Beispiel 12a

2,2-Dimethyl-4-(3-chlor-1,1,1,4,4,4-hexafluor-2-butenoxy)-1,3-benzodioxol (Formel (V), R^1 und R^5 gemeinsam -C(CH₃)₂-O-, X^1 = Cl, R^2 + R^3 = H, A = CH).

33,2 g 2,2-Dimethyl-4-hydroxy-1,3-benzodioxol wurden analog Beispiel 9a mit 47 g 2,3-Dichlor-1,1,1,4,4,4-hexafluor-2-buten umgesetzt. Das erhaltene Produkt wurde im Vakuum destilliert undein 1:1 molares Gemisch aus cis/trans-Isomeren erhalten. Die Ausbeute betrug 51 g (= 70 % der Theorie), der Siedepunkt 70°C bei 0,15 mbar. Die charakteristischen Absorptionen in den NMR-Spektren waren wie folgt: ¹⁹F-NMR: -60,0, -61,6, -62,2 und 63,4 ppm. ¹H-NMR: 6,79, 6,65 bis 6,48 und 1,7 ppm.

25 Beispiel 13a

1,2-Dihydroxy-3-(3-chlor-1,1,1,4,4,4-hexafluor-2-butenoxy)-benzol (Formel (V), R^1 = OH, $R^2 + R^3 = H$, A = CH, $R^5 = H$, $X^1 = Cl$)

18 g des Produktes aus Beispiel 12a wurden analog Beispiel 10a mit 50 ml konzentrierter Salzsäure umgesetzt. Es wurden 15,7 g eines zu 97 % reinen Produktes erhalten. Das Produkt war ein 1:1 molares Gemisch der cis/trans-Isomere. Die charakteristischen Absorptionen in den NMR-Spektren waren wie folgt: ¹⁹F-NMR: -60,2, -61,3, -62,2 und -63,3 ppm. ¹H-NMR: 6,80, 6,45 und 6,25 ppm.

Beispiel 14a

10

15

20

25

2-(1-Chlor-2,2,2-trifluorethyl)-2-trifluormethyl-4-hydroxy-1,3-benzodioxol

15 g des Produktes aus Beispiel 13a wurden in 50 ml Acetonitril gelöst und mit 1 ml Triethylamin versetzt. Nach 15 minütigem Rühren wurde das Lösungsmittel abgezogen und der Rückstand im Vakuum destilliert. Zur Reinigung wurde das Produkt mit Diethylether aufgenommen und über Siliciumdioxid filtriert. Nach dem Abziehen des Diethylethers verblieben 10,5 g des Produktes (= 70 % der Theorie). Der Schmelzpunkt betrug 139 bis 141°C. Die charakteristischen Absorptionen in den NMR-Spektren waren wie folgt: ¹⁹ F-NMR: -66,6 und -79,3 ppm. ¹H-NMR: 8,4, 6,76, 6,60, 6,50 und 4,70 ppm.

Beispiel 15a

5-Nitro-2-(2,2,2-trifluorethyl)-2-trifluormethyl-1,3-benzodioxol

Eine Lösung von 54,4 g 2-(2,2,2-Trifluorethyl)-2-trifluormethyl-1,3-benzodioxol in 75 ml Methylenchlorid wurde bei 10°C zu einer Mischung aus 40 ml 65 gew.-%iger Salpetersäure und 40 ml konzentrierter Schwefelsäure getropft. Der Ansatz wurde 1 Stunde bei Raumtemperatur nachgerührt, dann auf Eiswasser gegossen, die organische Phase abgetrennt und die wäßrige Phase mit Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit Wasser gewaschen, getrocknet und von leichtflüchtigen Bestandteilen befreit. Es hinterblieben 95 g des Produktes (= 86 % der Theorie) mit einem Schmelzpunkt von 87 bis 88°C.

Die NMR-Spektren zeigten folgende charakteristischen Absorptionen: ¹⁹F-NMR: -59,0 und -69,4 ppm. ¹H-NMR: 3,10 ppm.

Beispiel 16a

5

10

15

5-Nitro-2-(1-chlor-2,2,2-trifluorethyl)-2-trifluormethyl-1,3-benzodioxol

613 g 2-(1-Chlor-2,2,2-trifluorethyl)-2-trifluormethyl-1,3-benzodioxol aus Beispiel 2a wurden in 1,2 l Methylenchlorid gelöst und bei 0 bis 10°C zu einer Mischung aus 400 ml 65 %iger Salpetersäure und 400 ml konz. Schwefelsäure getropft. Man rührte 2 Stunden bei Raumtemperatur nach. Dann wurde vorsichtig auf 2 l Eiswasser gegeben und mit Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden 2 mal mit Wasser gewaschen, getrocknet und eingeengt. Die Ausbeute betrug 652 g (93 % der Theorie). Die NMR-Spektren zeigten folgende charakteristische Absorptionen: ¹⁹F-NMR: -66,4 und -79,2 ppm. ¹H-NMR: 4,81 ppm.

Beispiel 17a

5,6-Dinitro-2-(2,2,2-trifluorethyl)-2-trifluormethyl-1,3-benzodioxol

317 g des Produktes aus Beispiel 15a wurden vorgelegt und dazu unter Rühren eine Mischung aus 250 ml 100 gew.-%iger Salpetersäure und 350 ml konzentrierter Schwefelsäure zugetropft. Die Mischung wurde 2 Stunden bei 55°C gerührt. Dann ließ man den Ansatz abkühlen und goß ihn auf Eiswasser. Das Produkt wurde mit Methylenchlorid extrahiert, mit Natriumhydrogencarbonatlösung neutral gewaschen, getrocknet und am Rotationsverdampfer von leicht flüchtigen Bestandteilen befreit. Die Ausbeute betrug 339 g (= 94 % der Theorie), der Schmelzpunkt 101 bis 103°C.

Die NMR-Spektren zeigten folgende charakteristischen Absorptionen: ¹⁹F-NMR: -60,9 und -86,5 ppm. ¹H-NMR:3,18 ppm.

Beispiel 18a

5,6-Dinitro-2-(1-Chlor-2,2,2-trifluorethyl)-2-trifluormethyl-1,3-benzodioxol

352 g 5-Nitro-2-(1-chlor-2,2,2-trifluorethyl)-2-trifluormethyl-1,3-benzodioxol aus Beispiel 16a wurden vorgelegt und mit einer Mischung aus 250 ml 100 gew.-%iger Salpetersäure und 350 ml konzentrierter Schwefelsäure versetzt. Die Mischung wurde 2 Stunden bei 60°C gerührt. Nach dem Abkühlen goß man auf Eiswasser und extrahierte mit Methylenchlorid. Nach Waschen mit Natriumhydrogencarbonatlösung und Trocknen wurde einrotiert. Die Ausbeute betrug 392 g (91 % der Theorie), der Schmelzpunkt 125°C. Die NMR-Spektren zeigten folgende charakteristische Absorptionen: ¹⁹F-NMR: -68,5 und -81,0 ppm. ¹H-NMR: 4,86 ppm.

5 Beispiel 19a

10

5-Amino-2-(2,2,2-trifluorethyl)-2-trifluormethyl-1,3-benzodioxol

57,4 g des Produktes aus Beispiel 15a wurden in 400 ml Tetrahydrofuran gelöst und in Gegenwart von 4 g Katalysator (Palladium auf Kohle, 10gew.-%ig) 5 Stunden bei 30°C bei 50 bar mit Wasserstoff hydriert. Danach wurde abfiltriert, das Lösungsmittel entfernt und im Hochvakuum destilliert. Es wurden 37 g Produkt (= 63 % der Theorie) mit einem Siedepunkt von 83°C bei 0,07 mbar erhalten. ¹⁹F-NMR: -59,0 und -84,6 ppm. ¹H-NMR: 2,98 ppm.

Beispiel 20a

5-Amino-2-(1-chlor-2,2,2-trifluorethyl)-2-trifluormethyl-1,3-benzodioxol

72 g 5-Nitro-2-(1-chlor-2,2,2-trifluorethyl)-2-trifluormethyl-1,3-benzodioxol aus Beispiel 16a wurden in 500 ml Tetrahydrofuran gelöst und an 5 g Palladium auf Kohle (5 %ig) 5 Stunden bei Raumtemperatur mit 15 bis 20 bar Wasserstoff hydriert. Anschließend wurde filtriert und das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen. Die Ausbeute betrug 60 g (93 % der Theorie), der Siedepunkt 80 bis 82°C bei 0,1 mbar.
 Die NMR-Spektren zeigten folgende charakteristische Absorptionen: ¹⁹F-NMR: -66,5 und -79,4 ppm. ¹H-NMR: 4,68 ppm.

Beispiel 21a

5,6-Diamino-2-(2,2,2-trifluorethyl)-2-trifluormethyl-1,3-benzodioxol

339 g des Produktes aus Beispiel 17a wurden in 2 000 ml Tetrahydrofuran gelöst und mit 20 g Katalysator (Palladium auf Kohle, 5 gew.-%ig) versetzt. Bei 25 bis 30 bar wurde 13 Stunden lang bei Raumtemperatur mit Wasserstoff hydriert. Anschließend wurde der Ansatz abfiltriert und das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen. Es blieb

ein Feststoff zurück. Die Ausbeute betrug 274 g (= 96 % der Theorie). ¹⁹ F-NMR: -61,2 und -86,6 ppm. ¹H-NMR: 3,02 ppm.

Beispiel 22a

2-(2,2,2-Trifluorethyl)-2-trifluormethyl-1,3-benzodioxol

306,5 g 2-(1-Chlor-2,2,2-trifluorethyl)-2-trifluormethyl-1,3-benzodioxol aus Beispiel 2a wurden in 500 ml THF gelöst und mit 101 g Triethylamin und 30 g Palladium auf Kohle (5 gew.-%ig) versetzt. Dann wurde 48 h bei 110°C mit 100 bar Wasserstoff hydriert. Anschließend wurde filtriert, das Lösungsmittel abgezogen und der Rückstand imVakuum fraktioniert. Die Ausbeute betrug 126 g (46 % der Theorie), der Siedepunkt 60°C bei 10 mbar. Die NMR-Spektren zeigten folgende charakteristische Absorption: ¹⁹F-NMR: -59,0 und -84,6 ppm. ¹H-NMR: 3,02 ppm.

Fluoralkyl(en)gruppen enthaltende o-Phenylendiamine der Formel

in der

5

R¹ für CF₃, OCF₃, SCF₃, SO₂-C₁-C₆-Alkyl, das geradkettig oder verzweigt und durch Fluor ganz oder teilweise substituiert sein kann, N(CF₃)₂, einen Phenyloder Phenoxyrest mit CF₃ oder CN in 4-Position und gegebenenfalls weiteren Substituenten, 1,1,2,3,3,3-Hexafluorpropoxy, 1,1,2-Trifluor-2-chlor-ethoxy, 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, 1,1,2-Trifluor-2-chlor-ethylthio oder 1,1,2,3,3,3-Hexafluorpropylthio, unabhängig davon

10 R² für F, Cl, Br, CN, CH₃, OCF₃, SO₂-C₁-C₆-Alkyl, das geradkettig oder verzweigt und durch Fluor ganz oder teilweise substituiert sein kann, COO-C₁-C₆-Alkyl, COOC₆H₅, 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, 1,1,2,3,3,3-Hexafluorpropoxy oder 1,1,2-Trifluor-2-chlor-ethoxy und

R³ für Wasserstoff, COCH₃ oder COCF₃ stehen, wobei

15 R¹ und R² gemeinsam für einen -O-CFCl-CFCl-O-Rest stehen können,

mit Ausnahme der in der EP-A 251 013 und der EP-A 487 286 beschriebenen Verbindungen sind erhältlich, indem man ein Benzolderivat der Formel

$$D^{1}$$
 D^{2}

in der

- D¹ für CF₃O, CF₃S, CHF₂CF₂O, CHFCl-CF₂O, CF₃CHFCF₂O, CF₃CF₂O, CF₃CF₂O, CF₃CF₂O, CF₃CF₂O, CF₃CF₂S oder CF₃CHFCF₂O und
- D² für CF₃O, CF₃S, CHF₂CF₂O, CHFCl-CF₂O, CF₃CHF-CF₂O, CF₃CF₂O, CF₃CF₂O, CF₃CF₂O, CF₃CF₂O, Fluor, Chlor, Brom, C₁-C₆-Alkyl oder C₁-C₆-Alkoxy

steht

5

dinitriert, die Nitrogruppen anschließend reduziert und so Verbindungen erhält, bei denen R¹ und R² in 4- und 5-Stellung zu den Aminogruppen stehen und die Bedeutung von D¹ und D² haben.

Sollen Verbindungen hergestellt werden, bei denen R¹ die oben angegebene Bedeutung hat und in 4-Stellung zu den Aminogruppen steht und R² für Cl oder Br in 5-Stellung zu den Aminogruppen steht, so kann man z.B. ein Nitrobenzolderivat der Formel

15 in der

R¹ die angegebene Bedeutung hat und

Hal für Fluor, Chlor oder Brom steht,

mit Ammoniak umsetzen, so die Hal-Gruppe gegen eine Aminogruppe austauschen und das so erhaltene Nitranilin reduzieren.

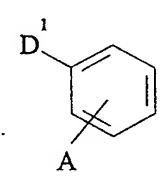
Sollen Verbindungen hergestellt werden, bei denen R¹ die oben angegebene Bedeutung hat und in 4-Stellung zu den Aminogruppen steht, R² für Chlor oder Brom in 6-Stellung zu den Aminogruppen steht und R³ Wasserstoff bedeutet, so kann man z.B. ein Nitranilin der Formel

in der

R¹ die oben angegebene Bedeutung hat.

mit einem Chlorierungs- oder Bromierungsmittel umsetzen, so ein Chlor- oder Bromatom in die meta-Stellung zur Nitrogruppe einführen und anschließend die Nitrogruppe reduzieren.

Sollen Verbindungen hergestellt werden, bei denen R¹ eine Donorgruppe in 4-Stellung zu den beiden Aminogruppen, R² eine Akzeptorgruppe, z.B. COO-C₁-C₆-Alkyl, CN, CF₃ oder SO₂-C₁-C₆-Alkyl darstellt und R₃ ungleich Wasserstoff ist, so kann man z.B. ein Benzolderivat der Formel



in der

10

20

D¹ die oben angegebene Bedeutung hat und

A für CF₃, SO₂-C₁-C₆-Alkyl, das geradkettig oder verzweigt und durch Fluor ganz oder teilweise substituiert sein kann, COO-C₁-C₆-Alkyl oder CN steht,

mononitrieren (Eintritt der NO₂-Gruppe in para-Position zu D¹), die NO₂-Gruppe zur NH₂-Gruppe reduzieren, die NH₂-Gruppe z.B. mit Essigsäure oder Trifluoressigsäure acylieren, nochmals mononitrieren (Eintritt dieser NO₂-Gruppe in ortho-Position zur NHCOR-Gruppen mit R = z.B. CH₃ oder CF₃), diese NO₂-Gruppe zur NH₂-Gruppe reduzieren und gegebenenfalls, wenn man eine Verbindung der obigen Formel mit R^3 = Wasserstoff herstellen will, die Acylgruppe durch Verseifung abspalten.

Die Fluoralkyl(en)gruppen enthaltenden o-Phenylendiamine, in denen R³ Wasserstoff bedeutet, können zunächst mit Trifluoressigsäure zu 2-Trifluormethylbenzimidazolen der Formel

$$\begin{array}{c|c}
R \\
\hline
N \\
\hline
N \\
CF_3 \\
R \\
H
\end{array}$$

5 umgesetzt und dann weiter mit Verbindungen der Formel

umgesetzt werden, wobei R¹ und R² den obigen Bedeutungsumfang annehmen,

- R⁴ für Wasserstoff, Alkyl, Alkoxy oder für gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- für Hydroxy, Cyano oder für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Alkenyloxy, Alkinyloxy, Alkinyloxy, Alkylthio, Amino, Aminocarbonyl, Alkylcarbonyl, Alkylcarbonyl, Alkylcarbonyl, Alkylcarbonyl, Dialkoxyphosphonyl, (Hetero)Aryl, (Hetero)Arylcarbonyl, (Hetero)Arylcarbonyl, (Hetero)Arylcarbonyloxy oder (Hetero)Arylaminocarbonylaminocarbonyloxy steht und
 - A eine geeignete Abgangsgruppe bedeutet.
- Abgangsgruppen sind dem Fachmann bekannt und sind beispielsweise Halogen, Alkyl(Alkoxy, Aryl)sulfonyloxy, Hydroxy oder Alkoxy.

<u>Beispiele</u>

Beispiele 1b bis 6b (Dinitrierung und Reduktion)

Beispiel 1b

Zu 500 g einer Mischsäure enthaltend 33 Gew.-% HNO3 und 67 Gew.-% H₂SO₄

5 wurden 320 g 1,2-Bis-(2-chlor-1,1,2-trifluorethoxy)-benzol getropft. Nach einer

Stunde bei 40°C wurden 250 ml 20 gew.-%iges Oleum zugetropft. Anschließend wurde auf 80°C erhitzt und 15 Stunden lang nachgerührt. Dann wurden weitere 120 ml

20 gew.-%iges Oleum und 250 g der oben angegebenen Mischsäure zugetropft. Nach

6 Stunden bei 80 bis 82°C wurde abgekühlt und auf Eis gegossen. Die organische

Phase wurde abgetrennt und mit Wasser gewaschen. Nach azeotroper Trocknung mit

1,2-Dichlorethan wurden 350 g 96 Gew.-% reines 1,2-Dinitro-4,5-bis-(2-chlor-1,1,2
trifluorethoxy)-benzol erhalten (Öl, nD 1,4832, GC 99,1 %)

350 g dieser Dinitroverbindung wurden zu einem Gemisch aus 1,51 Ethanol, 50 ml Wasser, 30 ml konzentrierter wäßriger Salzsäure und 470 g Eisenspänen getropft und insgesamt 15 Stunden zum Sieden am Rückfluß erhitzt. Danach wurde die erkaltete Lösung abfiltriert, eingeengt und der Rückstand aus Cyclohexan umkristallisiert. Es wurden 216 g 1,2-Diamino-4,5-bis-(2-chlor-1,1,2-trifluorethoxy)-benzol mit einem Schmelzpunkt von 58 bis 60°C erhalten.

Beispiel 2b

15

Analog Beispiel 1 wurde aus 1,2-Bis-(1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy)-benzol die entsprechende 4,5-Dinitroverbindung (Öl, ⁿD 1,4852) und die entsprechende 4,5-Diaminoverbindung (Öl, 87 Gew.-% rein) hergestellt.

Beispiel 3b

Analog Beispiel 1 wurde aus 1-(1,1,2-Trifluor-2-chlorethoxy)-2-chlorbenzol die entsprechende 4,5-Dinitroverbindung (Schmelzpunkt 56 bis 57°C) und die entsprechende 4,5-Diaminoverbindung (Schmelzpunkt 67 bis 68°C) hergestellt.

Beispiel 4b

Analog Beispiel 1 wurde aus 1-Trifluormethoxy-2-brombenzol die entsprechende 4,5-Dinitroverbindung (Schmelzpunkt 73 bis 75°C) und die entsprechende 4,5-Diaminoverbindung (Öl, 98 Gew.-% rein, ⁿ²⁰ 1,5485) hergestellt.

5 Beispiel 5b

Analog Beispiel 1 wurde aus 1-Trifluormethoxy-2-chlorbenzol die entsprechende 4,5-Dinitroverbindung (Schmelzpunkt 55 bis 56°C) und die entsprechende 4,5-Diaminoverbindung (Schmelzpunkt 56 - 57°C) hergestellt.

Beispiel 6b

Aus 1-(1,1,2,3,3,3-Hexafluorpropoxy)-2-chlor-benzol wurde die entsprechende 4,5-Dinitroverbindung (Öl) und die entsprechende 4,5-Diaminoverbindung (Öl) hergestellt.

Beispiele 7b bis 12b

Verdrückung mit Ammoniak und Reduktion

15 Beispiel 7b

20

25

In einem Autoklaven wurden 260 g 3-Nitro-2,5-dichlorbenzotrifluorid, 130 ml Wasser und 10 g Tetraethylammoniumchlorid vorgelegt und 120 ml flüssiges Ammoniak aufgedrückt. Anschließend wurde auf 130°C erhitzt und für 10 Stunden bei dieser Temperatur gerührt. Nach dem Abkühlen wurde der Ansatz abfiltriert, der abgetrennte Niederschlag mit Wasser gewaschen und getrocknet. Es fielen 194 g 2-Amino-3-nitro-5-chlor-benzotrifluorid mit einem Schmelzpunkt von 67°C an.

134 g des wie oben beschrieben erhaltenen Nitranilins wurden in 800 ml Ethanol gelöst, dann 20 ml Wasser, 10 ml konzentrierte wäßrige Salzsäure und 160 g Eisenspäne zugegeben. Die Mischung wurde für 15 Stunden zum Sieden am Rückfluß erhitzt, dann abgekühlt, abgesaugt, der Filterrückstand mit Dichlormethan gewaschen und anschließend die organischen Phasen unter reduziertem Druck vom Lösungsmittel

befreit. Es fielen 171 g 5-Chlor-3-trifluormethyl-1,2-diaminobenzol mit einem Schmelzpunkt von 53°C an.

Beispiel 8b

Analog Beispiel 7 wurde aus 3-Nitro-4,6-dichlor-difluorchlormethoxybenzol zunächst 3-Nitro-4-amino-6-chlor-difluorchlormethoxybenzol (Schmelzpunkt 73°C) und daraus 3,4-Diamino-6-chlor-difluorchlormethoxybenzol (Öl) erhalten.

Beispiel 9b

Analog Beispiel 7 wurde aus 3-Brom- 5- nitro- 6-chlorbenzotrifluorid zunächst 3-Brom-5-nitro-6-amino-benzotrifluorid (Schmelzpunkt 80 bis 82°C) und daraus 3-Brom-5,6-diamino-benzotrifluorid (Schmelzpunkt 52bis 54°C) hergestellt.

Beispiel 10b

Analog Beispiel 7 wurde aus 3-Cyano-4-chlor-5-nitro-benzotrifluorid zunächst 3-Cyan-4-amino-5-nitro-benzotrifluorid (Schmelzpunkt 99 bis 100°C) und daraus 3-Cyano-4,5-diamino-benzotrifluorid hergestellt.

15 Beispiel 11b

Analog Beispiel 7 wurde aus 3,6-Dichlor-5-nitro-benzotrifluorid zunächst 3-Chlor-5-nitro-6-amino-benzotrifluorid (Schmelzpunkt 53 bis 54°C) und daraus 3-Chlor-5,6-diamino-benzotrifluorid hergestellt.

Beispiel 12b

Aus 2-Brom-4-fluor-5-nitro-(1,1,2-trifluor-2-chlor)-ethoxybenzol wurde zunächst 2-Brom-4-amino-5-nitro-(1,1,2-trifluor-2-chlor-ethoxy)-benzol (Schmelzpunkt 90°C) und daraus 2-Brom-4,5-diamino-(1,1,2-trifluor-2-chlor)-ethoxybenzol hergestellt.

Beispiel 13b

(Halogenierung eines Nitranilins und Reduktion)

24 g fein gepulvertes 2-Nitro-4-trifluormethylmercaptoanilin wurden in 50 ml Tri-fluoressigsäure gelöst und bei 20°C 18 g Brom zudosiert. Dann wurde für 3 Stunden bei 20°C und für weitere 30 Minuten bei 40°C nachgerührt. Die Mischung auf Wasser gegeben und das Produkt in Dichlormethan aufgenommen. Es fielen nach Entfernung des Lösungsmittels 31 g 6-Brom-2-nitro-4-trifluormethyl-mercapto-anilin an.

155 g des so hergestellten Nitranilins wurden in 700 ml Ethanol mit 15 ml Wasser, 10 ml konzentrierter wäßriger Salzsäure und 70 g Eisenspänen für 15 Stunden zum Sieden am Rückfluß erhitzt, dann das Gemisch abfiltriert, das Filtrat unter reduziertem Druck vom Lösungsmittel befreit und das feste Rohprodukt aus Cyclohexan umkristallisiert. Es wurden 112 g 6-Brom-4-trifluormethyl-mercapto-1,2-diaminobenzol mit einem Schmelzpunkt von 60 bis 61°C erhalten.

Beispiel 14b

10

Analog Beispiel 13 wurden 27 g 2-Nitro-4-trifluormethyl-sulfonylanilin in 100 ml Essigsäure mit 18 g Brom bromiert.

Nach Aufarbeitung fielen 32 g 2-Nitro-6-brom-4-trifluor-methylsulfonyl-anialin an. Schmelzpunkt 147°C.

32 g des so hergestellten Nitramins wurde mit Eisenspänen in Alkohol und wäßriger Chlorwasserstoffsäure reduziert. Es fielen 24 g 3-Brom-5-trifluormethylsulfonyl-phenylen-1,2-diamin an, Schmelzpunkt 155 - 157°C.

Beispiel 15b

25

Analog Beispiel 14 wurden 27 g 2-Nitro-4-trifluormethylsulfonyl-anilin in 100 ml Essigsäure mit 10 g Chlor chloriert. Es fielen 29 g 2-Nitro-4-trifluormethylsulfonyl-6-chlor-anilin an, Schmelzpunkt: 138 - 139°C.

Durch Reduktion wurden 13 g 3-Chlor-5-trifluormethylsulfonyl-1,2-phenylendiamin (Schmelzpunkt: 143 - 145°C) erhalten.

Beispiel 16 bis 20

(Nitrierung und Reduktion in 2 Stufen)

Beispiel 16b

5

10

15

20

25

263 g 4-(2,6-Dichlor-4-trifluormethyl)-phenoxy-acetanilid wurden in 1 100 ml Dichlormethan gelöst und bei 10°C vorgelegt. Dann wurden bei dieser Temperatur 88 g 98 Gew.-%ige Salpetersäure zugetropft. Es wurde 1 Stunde bei 10°C und 2 weitere Stunden bei 30°C nachgerührt. Nach der Zugabe von 300 ml Wasser wurden die Phasen getrennt und die organische Phase unter reduziertem Druck vom Dichlormethan befreit. Es verblieben 253 g 2-Nitro-4-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenoxy)-acetanilid mit einem Schmelzpunkt von 138 - 140°C.

91 g des so hergestellten Acetanilids wurden in 800 ml Dioxan gelöst, 10 g Raney-Nickel zugegeben und bei 25 bis 45°C in einer Hydrierapparatur mit maximal 50 bar Wasserstoffdruck hydriert. Nach Entspannen und Filtration wurde das Dioxan bei leichtem Vakuum abdestilliert. Es verblieben 65 g 2-Amino-4-(2,6-dichlor-4-trifluor-methyl-phenoxy)-acetanilid mit einem Schmelzpunkt von 222 - 223°C.

Beispiel 17b

Analog zu Beispiel 16 wurde aus 3-Trifluormethyl-4-methoxy-acetanilid zunächst 3-Trifluormethyl-4-methoxy-6-nitro-acetanilid (Schmelzpunkt 143 - 144°C) und daraus 3-Trifluormethyl-4-methoxy-6-amino-acetanilid (Schmelzpunkt 164 - 165°C) hergestellt.

Beispiel 18b

Analog Beispiel 16 wurde aus 3-Trifluormethyl-4-fluor-trifluormethylacetanilid zunächst 3-Trifluormethyl-4-fluor-6-nitro-trifluormethylacetanilid (Schmelzpunkt 78°C) und daraus 3-Trifluormethyl-4-fluor-6-amino-trifluormethylacetanilid (Schmelzpunkt 92 - 93°C) hergestellt.

Beispiel 19b

Analog Beispiel 16 wurde aus 3-Trifluormethyl-4-brom-trifluormethylacetanilid zunächst 3-Trifluormethyl-4-brom-6-nitro-trifluormethylacetanilid (Schmlezpunkt 110 - 112°C) und daraus 3-Trifluormethyl-4-brom-6-amino-trifluormethylacetanilid (Schmelzpunkt 63 - 65°C) hergestellt.

Beispiel 20b

5

10

15

Analog Beispiel 16 wurde aus 3-Trifluormethylthio-4-chlor-trifluormethylacetanilid zunächst 3-Trifluormethylthio-4-chlor-6-nitro-trifluormethylacetanilid (Schmelzpunkt 99 - 100°C) und daraus 3-Trifluormethylthio-4-chlor-6-amino-trifluormethylacetanilid (Schmelzpunkt 88 - 90°C) hergestellt.

Beispiel 21b

0,2 mol 3-Brom-5-trifluormethyl-phenylen-diamin wurden mit 150 ml Trifluoressigsäure für 3 Stunden auf Rückflußtemperatur erhitzt. Zur Aufarbeitung wurde überschüssige Trifluoressigsäure abdestilliert und der Rückstand zwischen 100 ml Wasser und 300 ml Essigester verteilt. Die organische Phase wurde abgetrennt, nacheinander mit jeweils 100 ml wäßriger Natriumhydrogencarbonatlösung und Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde durch Chromatographie an Kieselgel (Laufmittel: Cyclohexan/Essigester 1:1) gereinigt.

20 Man erhielt 4-Brom-6-trifluormethyl-2-trifluormethyl-1H-benzimidazol vom Schmelz-punkt 149 - 151°C.

Beispiel 22b

0,03 mol 4-Brom-6-trifluormethyl-2-trifluormethyl-1H-benzimidazol und 0,06 mol pulverisiertes Kaliumcarbonat wurden in 70 ml Esigester für 15 Minuten auf Rückflußtemperatur erhitzt, anschließend mit 3,9 g (0,04 mol) Chlormethylmethylthioether in 20 ml Essigester versetzt und unter Rühren für weitere 4 Stunden auf Rückflußtemperatur erhitzt. Zur Aufarbeitung wurde die abgekühlte Reaktionsmischung zweimal mit jeweils 40 ml Wasser gewaschen, über Natriumsulfat

getrocknet, im Vakuum eingeengt und der Rückstand durch Chromatographie an Kieselgel (Laufmitel: Dichlormethan) gereinig.

Man erhielt 1-Methylthiomethyl-4-brom-6-trifluormethyl-2-trifluormethyl-benzimidazol vom Schmelzpunkt 56 - 60°C.

5

Anwendungsbeispiele:

In den folgenden Anwendungsbeispielen wurden die nachstehend aufgeführten Verbindungen als Vergleichssubstanzen eingesetzt:

5

N-Methyl-O-(2-isopropoxyphenyl)-carbamat (vergl. z.B. DE 11 08 202)

10

O,S-Dimethyl-thiolo-phosphorsäureamid (vergl. z.B. DE 12 10 835)

Beispiel A:

Plutella Test:

Lösungsmittel:

7 Gewichtsteile Dimethylformamid

Emulgator:

1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Kohlblätter (Brassica oleracea) werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt und mit Raupen der Kohlschabe (Plutella maculipennis) besetzt, solange die Blätter noch feucht sind.

Nach der gewünschten Zeit wird die Abtötung in Prozent bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Raupen abgetötet wurden; 0 % bedeutet, daß keine Raupen abgetötet wurden.

Bei diesem Test zeigt z.B. die folgende Verbindung der Herstellungsbeispiele überlegene Wirksamkeit gegenüber dem Stand der Technik: 12, 15, 16 und 19.

Tabelle A:

Plutella-Test

5

Wirkstoffe		Wirkstoffkon- zentration in %	Abtötungsgrad in % nach 3 Tagen
O 	(A)	0,1	100
O—C—NH-CH ₃ O—i-C ₃ H ₇		0,01	100
(bekannt) Br N CF ₃ CH ₃ + CH ₃ F ₃ C N CH ₃ CH ₃ CH ₃	(12)	0,1 0,01 0,001	100
SO_2-N CH_3 F_2C O N CF_3 CH_3 SO_2-N CH_3	(15)	0,1 0,01 0,001	100 100 100

Tabelle A: (Fortsetzung)

Plutella-Test

Wirkstoffe		Wirkstoffkon- zentration in %	Abtötungsgrad in % nach 3 Tagen
F_2C	(16)	0,1	100
FHC CF ₃		0,01	100
CH ₃		0,001	100
SO_2-N		.•	
FHC F ₂ C N CH ₃ CH ₃ SO ₂ -N CH ₃			
F_3CO N	(19)	0,1	100
CF ₃		0,01	100
F ₃ CO N CH ₃ CH ₃ CH ₃		0,001	100

Beispiel B:

Heliothis virescens-Test

Lösungsmittel:

7 Gewichtsteile Dimethylformamid

Emulgator:

1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Sojatriebe (Glycine max) werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt und mit der Tabakknospenraupe (Heliothis virescens) besetzt, solange die Blätter noch feucht sind.

Nach der gewünschten Zeit wird die Abtötung in Prozent bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Raupen abgetötet wurden; 0 % bedeutet, daß keine Raupen abgetötet wurden.

Bei diesem Test zeigt z.B. die folgende Verbindung der Herstellungsbeispiele überlegene Wirksamkeit gegenüber dem Stand der Technik: 1, 7, 10, 11, 12, 13, 15, 17, 18 und 26.

Tabelle B:

Heliothis virescens-Test

Wirkstoffe		Wirkstoffkon- zentration in %	Abtötungsgrad in % nach 3 Tagen
O—C—NH-CH ₃ O—i-C ₃ H ₇	(A)	0,1	10
(bekannt)			
CF_3 CF_3 CCF_3 CH_3 CH_3	(1)	0,1	100
CI N CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₄ CH ₃ CH ₄	(7)	0,1	

Tabelle B: (Fortsetzung)

Heliothis virescens-Test

Wirkstoffe		Wirkstoffkon- zentration in %	Abtötungsgrad in % nach 3 Tagen
F_3C N CF_3 CH_3	(10)	0,1	100
F_3C CH_3			
\sim			
CH ₃			
\sim	(11)	0,1	100
F ₃ C N CH ₃ SO ₂ -NH-CH			
F_3C CF_3 CF_3			. •
N CH ₃ SO ₂ -NH-CH			
$^{^{^{^{^{^{^{^{^{^{^{^{^{^{^{^{^{^{^{$			

Tabelle B: (Fortsetzung)

Heliothis virescens-Test

Wirkstoffe		Wirkstoffkon- zentration in %	Abtötungsgrad in % nach 3 Tagen
Br \sim CF_3	(12)	0,1	100
F_3C $+$ SO_2-N CH_3			
F_3C N			
\sim			
Br CH ₃ SO ₂ -N CH ₃			
$C1$ N CF_3 CH_3	(13)		
F_3C CF_3 CF_3			
Cl N CH ₃ SO ₂ -NH-CH			
CF ₃			·
F_2C CF_3 CH_3 CH_3	(15)	0,1	100

Tabelle B: (Fortsetzung)

Heliothis virescens-Test

Wirkstoffe		Wirkstoffkon- zentration in %	Abtötungsgrad in % nach 3 Tagen
\sim	(18)	0,1	100
F ₃ CO N CH ₃ SO ₂ -N CH ₃			
F_3CO N CH_3 CF_3			
SO ₂ -N CH ₃ CH ₃			
\sim	(26)	0,1	100
F ₃ CS N CH ₃ CH ₄ CH ₄			
F_3CS N CF_3			
SO ₂ -N CH ₃			
3			

WO 94/11350 PCT/EP93/02947

- 77 -

Beispiel C:

Tetranychus Test (OP-resistent)

Lösungsmittel:

7 Gewichtsteile Dimethylformamid

Emulgator:

1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit emulgatorhaltigem Wasser auf die gewünschten Konzentrationen.

Bohnenpflanzen (Phaseolus vulgaris), die stark von allen Entwicklungsstadien der gemeinen Spinnmilbe (Tetranychus urticae) befallen sind, werden in eine Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration getaucht.

Nach der gewünschten Zeit wird die Abtötung in Prozent bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Spinnmilben abgetötet wurden; 0 % bedeutet, daß keine Spinnmilben abgetötet wurden.

Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen der Herstellungsbeispiele überlegene Wirksamkeit gegenüber dem Stand der Technik: 12 und 14.

Tabelle C:

Tetranychus Test (OP-resistent)

Wirkstoffe		Wirkstoff- konzentration in %	Abtötungsgrad in % nach 7 Ta- gen
$CH_3O \longrightarrow P \longrightarrow NH_2$ CH_3 CH_3	(B)	0,01	60
(bekannt) F_3C $+$ CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3	(12)	0,01	100
Br CH ₃ CH ₃		·	

Tabelle C: (Fortsetzung)

Tetranychus Test (OP-resistent)

Wirkstoffe		Wirkstoff- konzentration in	Abtötungsgrad in % nach 7 Ta-
	***	<u>%</u>	gen
Cl N CF_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_4 CH_5 CH_5 CH_5 CH_5 CH_5 CH_5	(14)	0,01	100

Beispiel D:

Psoroptes ovis-Test:

Lösungsmittel:

35 Gewichtsteile Ethylenglykolmonomethylether

Emulgator:

35 Gewichtsteile Nonylphenolpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 3 Gewichtsteile Wirkstoff mit 7 Teilen des oben angegebenen Lösungsmittel-Emulgator-Gemisches und verdünnt das so erhaltene Emulsionskonzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

1 ml dieser Wirkstoffzubereitung wird in PP-Blisterfolien entsprechender Größe pipettiert. Anschließend werden ca. 25 Milben in die Wirkstoffzubereitung überführt.

Nach 24 Stunden wird die Wirksamkeit der Wirkstoffzubereitung in % bestimmt. 100 % bedeutet, daß alle Milben abgetötet wurden, 0 % bedeutet, daß keine Milben abgetötet wurden.

Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen der Herstellungsbeispiele überlegene Wirksamkeit gegenüber dem Stand der Technik: 12, 15 und 26.

Tabelle D:

Psoroptes ovis-Test

Wirkstoffe		Wirkstoff- konzentration in	Abtötungsgrad in %
Br N		ppm a.i.	
	(12)	10	100
F_3C N CH_3		. 1	100
+ SO ₂ -N CH ₃			
F_3C N CF_3 CH_3			
SO ₂ -N CH ₃			
F_2C C C C C C C C C C	(15)	10	100
SO ₂ -N CH ₃			
F CS N CH	(26)	10	100
F ₃ CS + SO ₂ -N CH ₃ CH ₃			•
F_3CS N CF_3 CH_3			
SO ₂ -N CH ₃		•	

Beispiel E:

Periplaneta americana-Test:

Lösungsmittel:

35 Gewichtsteile Ethylenglykolmonomethylether

Emulgator:

10

35 Gewichtsteile Nonylphenolpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 3 Gewichtsteile Wirkstoff mit 7 Teilen des oben angegebenen Lösungsmittel-Emulgator-Gemisches und verdünnt das so erhaltene Emulsionskonzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

2 ml dieser Wirkstoffzubereitung wird auf Filterpapierscheiben (Durchmesser: 9,5 cm) pipettiert, die sich in Petrischalen entsprechender Größe befinden. Nach Trocknung der Filterscheiben werden fünf Schaben (Periplaneta americana) in die Petrischalen überführt und abgedeckt.

Nach 3 Tagen wird die Wirksamkeit der Wirkstoffzubereitung in % bestimmt. 100 % bedeutet, daß alle Schaben abgetötet wurden, 0 % bedeutet, daß keine Schaben abgetötet wurden.

Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen der Herstellungsbeispiele überlegene Wirksamkeit gegenüber dem Stand der Technik: 6, 10, 14, 15 und 26.

Tabelle E:

Periplaneta americana-Test

Wirkstoffe		Wirkstoff- konzentration in ppm a.i.	Abtötungsgrad in %
O_2N CF_3 CH_3 O_2N CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3	(6)	1000	100
F_3C $+$ CH_3 F_3C $+$ CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3	(10)	1000	100 >50

Tabelle E: (Fortsetzung)

Periplaneta americana-Test

Wirkstoffe		Wirkstoff- konzentration in ppm a.i.	Abtötungsgrad in %
C_1 C_3 C_3 C_4 C_3 C_4	(14)		
$+$ CH_3 F_3C N CF_3 CH_3 SO_2-N CH_3		•	
F_2C O N CH_3 F_2C O N CH_3	(15)		,
SO ₂ -N CH ₃ F ₃ CS CH ₃	(26)		
$+$ CH_3 F_3CS N CF_3 CH_3			
SO ₂ -N CH ₃			

WO 94/11350 PCT/EP93/02947

- 85 -

Beispiel F:

Musca domestica-Test:

Lösungsmittel:

35 Gewichtsteile Ethylenglykolmonomethylether

Emulgator:

10

15

35 Gewichtsteile Nonylphenolpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 3 Gewichtsteile Wirkstoff mit 7 Teilen des oben angegebenen Lösungsmittel-Emulgator-Gemisches und verdünnt das so erhaltene Emulsionskonzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

2 ml dieser Wirkstoffzubereitung werden auf Filterpapierscheiben (Durchmesser: 9,5 cm) pipettiert, die sich in Petrischalen entsprechender Größe befinden. Nach Trocknung der Filterscheiben werden 25 Testtiere (Musca domestica; Stamm WHO [N]) in die Petrischalen überführt und abgedeckt.

Nach 3 Tagen wird die Wirksamkeit der Wirkstoffzubereitung in % bestimmt. 100 % bedeutet, daß alle Fliegen abgetötet wurden, 0 % bedeutet, daß keine Fliegen abgetötet wurden.

Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen der Herstellungsbeispiele überlegene Wirksamkeit gegenüber dem Stand der Technik: 5.

Tabelle F:

Musca domestica-Test

Wirkstoffe		Wirkstoff- konzentration in ppm a.i.	Abtötungsgrad in %
N	(5)	1000	100
O_2N O_2N CF_3 CF_3 CF_3 CH_3 O_2N CH_3		100	>50
CF ₃ SO ₂ -NH-CH CH ₃			

Patentansprüche:

1. Substituierte Benzimidazole der allgemeinen Formel (I),

in welcher

5

- R¹ für Wasserstoff, Alkyl, Halogenalkyl, Cycloalkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R² für Wasserstoff, Alkyl, Halogenalkyl, Cycloalkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R³ für Fluoralkyl steht und

10

15

X¹, X², X³ und X⁴ unabhängig voneinander jeweils für Wasserstoff, Halogen, Cyano, Nitro, für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl, Alkylsulfonyl oder Cycloalkyl, für gegebenenfalls substituiertes, ankondensiertes Dioxyalkylen, für Hydroxycarbonyl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Cycloalkyloxycarbonyl, für jeweils gegebenenfalls substituiertes Amino oder Aminocarbonyl oder für jeweils gegebenenfalls substituiertes Aryl, Aryloxy, Arylthio, Arylsulfinyl, Arylsulfonyl, Arylsulfonyloxy, Arylcarbonyl, Aryloxycarbonyl, Arylazo oder Arylthiomethylsulfonyl stehen, wobei jedoch mindestens einer der Substituenten X¹, X², X³ und X⁴ verschieden von Wasserstoff ist

20

und wobei die Verbindungen 1-(N,N-Dimethylaminosulfonyl)-2-trifluormethyl-4-nitro-6-trifluormethyl-benzimidazol, 1-(N,N-Diethylaminosulfonyl)-2-trifluor-

methyl-4-nitro-6-trifluormethyl-benzimidazol und 1-[N,N-Bis-(n-propyl)-amino-sulfonyl]-2-trifluormethyl-4-nitro-6-trifluormethyl-benzimidazol ausgenommen sind.

2. Verfahren zur Herstellung der substituierten Benzimidazole der allgemeinen Formel (I),

$$X^{2}$$

$$X^{3}$$

$$X^{4}$$

$$X^{N}$$

$$X^{N$$

in welcher

15

- R¹ für Wasserstoff, Alkyl, Halogenalkyl, Cycloalkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- 10 R² für Wasserstoff, Alkyl, Halogenalkyl, Cycloalkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - R³ für Fluoralkyl steht und
 - X¹, X², X³ und X⁴ unabhängig voneinander jeweils für Wasserstoff, Halogen, Cyano, Nitro, für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl, Alkylsulfonyl oder Cycloalkyl, für gegebenenfalls substituiertes, ankondensiertes Dioxyalkylen, für Hydroxycarbonyl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Cycloalkyloxycarbonyl, für jeweils gegebenenfalls substituiertes Amino oder Aminocarbonyl oder für jeweils gegebenenfalls substituiertes Aryl, Aryloxy, Arylthio, Arylsulfinyl, Arylsulfonyl, Arylsulfonyloxy, Arylcarbonyl, Aryloxycarbonyl, Arylazo oder Arylthiomethylsulfonyl stehen, wobei jedoch mindestens einer der Substituenten X¹, X², X³ und X⁴ verschieden von Wasserstoff ist

5

15

und wobei die Verbindungen 1-(N,N-Dimethylaminosulfonyl)-2-trifluormethyl-4-nitro-6-trifluormethyl-benzimidazol, 1-(N,N-Diethylaminosulfonyl)-2-trifluormethyl-4-nitro-6-trifluormethyl-benzimidazol und 1-[N,N-Bis-(n-propyl)-aminosulfonyl]-2-trifluormethyl-4-nitro-6-trifluormethyl-benzimidazol ausgenommen sind,

dadurch gekennzeichnet, daß man 1H-Benzimidazole der Formel (II),

in welcher

R³,X¹, X², X³ und X⁴ die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Halogensulfonamiden der Formel (III),

$$Hal-SO_2-N = \begin{pmatrix} R^1 \\ R^2 \end{pmatrix}$$

in welcher

Hal für Halogen steht und

R¹ die oben angegebene Bedeutung hat und

R² die oben angegebene Bedeutung hat

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionshilfsmittels umsetzt.

- 3. Schädlingsbekämpfungsmittel, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einem substituierten Benzimidazol der Formel (I) gemäß Anspruch 1.
- 4. Verwendung von substituierten Benzimidazolen der Formel (I) gemäß Anspruch 1 zur Bekämpfung von Schädlingen.
- Verfahren zur Herstellung von Schädlingsbekämpfungsmitteln, dadurch gekennzeichnet, daß man substituierte Benzimidazole der Formel (I) gemäß Anspruch 1 mit Streckmitteln und/oder oberflächenaktiven Mitteln vermischt.
 - 6. Verbindungen der Formel (II)

in welcher X¹, X², X³, X⁴ folgende Bedeutung haben:

<u>x</u> 1	X ²	Х3	X ⁴
H	CF ₃	Br	Н
Н		-O-C-O- CF ₃ CH ₂ -CF ₃	H
H	-OCF ₃	Cl	Н
H	-OCF ₃	Br	H
H		-O-CFCl-CFCl-O-	H
Br	H	CF ₃	H

und Z für Fluor-C₁₋₇-alkyl steht.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/EP 93/02947

Int. C1 // (C07	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER 1. C07D 235/10; C07D 491/056; C7D491/056,317:00,235:00),(C07D491 to International Patent Classification (IPC) or to bot	/056,319:00,235:00)	1N 43/90
B. FIE	LDS SEARCHED		
	locumentation searched (classification system followed)	by classification symbols)	
Int. Cl	.5 CO7D; A01N		
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included in the	ne fields searched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name	e of data base and, where practicable, search t	terms used)
C. DOCU	JMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where a	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	DE,A,2 137 508 (FISONS LIMI 3 February 1972 see the whole document	TED)	1-5
Y	EP,A,O 087 375 (RHONE-POULE 31 August 1983 see the whole document	NC AGROCHIMIE)	1-5
Y	EP,A,0 152 360 (RHONE-POULE) 21 August 1985 see the whole document	NC AGROCHIMIE)	1-5
Y	EP,A,O 181 826 (RHONE-POULE) 21 May 1986 see the whole document	NC AGROCHIMIE)	1-5
		-/	
Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"A" document to be of	categories of cited documents: nt defining the general state of the art which is not considered particular relevance	"T" later document published after the interdate and not in conflict with the application the principle or theory underlying the	ation but cited to understand
"L" document cited to	ocument but published on or after the international filing date nt which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified)	step when the document is taken alone	ered to involve an inventive
"O" document means	nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or other nt published prior to the international filing date but later than	combined with one or more other such d	step when the document is ocuments, such combination
the prior	rity date claimed	"&" document member of the same patent	family
	ary 1994 (31.01.94)	Date of mailing of the international sear 25 February 1994 (25.02.	•
	ailing address of the ISA/	Authorized officer	JT)
	N PATENT OFFICE		
Facsimile No		Telephone No.	
			ŀ

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP 93/02947

	PUI/LF 93/	
C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
Y	EP,A,O 239 508 (RHONE-POULENC AGROCHIMIE) 30 September 1987, see the whole document	1-5
A	EP,A,O 251 012 (BAYER AG) 7 January 1988, see the whole document	1–6
A	EP,A,O 251 013 (BAYER AG) 7 January 1988, cited in the application Formula IV, page 4; examples 12-15, pages 8-13	1-6
Y	EP,A,O 487 286 (SUMITOMO CHEMICAL COMPANY, LIMITED) 27 May 1992, cited in the application, see the whole document	1-5
P,Y	EP,A,O 517 476 (SUMITOMO CHEMICAL COMPANY, LIMITED) 9 December 1992, see the whole document	1–5
P,Y	EP,A,O 545 204 (BAYER AG) 9 June 1993, see the whole document	1-5
A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 66, no. 7, 17 February 1967, Columbus, Ohio, US; abstract no. 28771p, 'Herbicidal benzimidazoles' page 2743; column 2; see abstract & NL,A,6 501 323 (FISONS PEST CONTROL LTD.) 3 August 1966	6
Α	DE,A,2 509 346 (ELI LILLY AND CO.) 18 September 1975, see the whole document	6
Α	EP,A,O 251 014 (BAYER AG) 7 January 1988, see the whole document	6
A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 112, no. 1, 1 January 1990 Columbus, Ohio, US; abstract no. 7485b, '2-Polyfluoroalkyl(halo)benzimidazoles as insecticides and acaricides', page 736; column 1; see abstract & JP,A,1 135 773 (SUMITOMO CHEMICAL CO., LTD.) 29 May 1989	6
A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 116, no. 15, 13 April 1992, Columbus, Ohio, US; abstract no. 146057j, OSTROWSKI J ET AL. 'Qualitative structure-activity relationship studies on phytocidal action of benzimidazole derivatives' page 316; column 1; see abstract & MEDED.FAC. LANDBOUWWET., RIJKSUNIV. GENT 1991; vol. 56 (3A); pages 655-663	6

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

9302947 EP SA 80910

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

31/0

31/01/94

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
DE-A-2137508	03-02-72	GB-A- 1356244 AU-A- 3167371 BE-A- 770442 CH-A- 564302 CH-A- 553186 FR-A,B 2100960 NL-A- 7110461 US-A- 3823154 US-A- 3940416 CH-A- 544096 GB-A- 1356245	01-02-73 24-01-72 31-07-75 30-08-74 24-03-72 01-02-72 09-07-74 24-02-76 28-12-73
EP-A-0087375	31-08-83	FR-A- 2521141 AU-B- 568291 AU-A- 1117483 CA-A- 1229850 GB-A,B 2114567 JP-A- 58148864 OA-A- 7319 SU-A- 1346043 US-A- 4536502	24-12-87 18-08-83 01-12-87 24-08-83 05-09-83 31-08-84 15-10-87
EP-A-0152360	21-08-85	FR-A- 2559150 AU-A- 3840785 JP-A- 60181053 OA-A- 7945 US-A- 4622323	15-08-85 14-09-85 31-01-87
EP-A-0181826	21-05-86	FR-A- 2572401 AU-A- 4901285 JP-A- 61103873	01-05-86
EP-A-0239508	30-09-87	FR-A- 2594437 AU-A- 6886087 JP-A- 62205063 OA-A- 8482	20-08-87 09-09-87
EP-A-0251012	07-01-88	DE-A- 3621265 JP-A- 63005081	

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9302947 80910 SA

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

31/0

31/01/94

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
EP-A-0251013	07-01-88	DE-A- DE-A-	3621215 3772274	07-01-88 26-09-91	
		JP-A-	63005061	11-01-88	
EP-A-0487286	27-05-92	AU-B-	638614	01-07-93	
		AU-A-	8773491	21-05-92	
		JP-A-	5032636	09-02-93	
		US-A-	5234938	10-08-93	
EP-A-0517476	09-12-92	AU-A-	1634892	10-12-92	
EP-A-0545204	09-06-93	DE-A-	4139950	09-06-93	
DE-A-2509346	18-09-75	AT-B-	344436	25-07-78	
		AU-A-	7850375	26-08-76	
		BE-A-	826516	11-09-75	
		CA-A-	1057197	26-06-79	
		CH-A-	628207	26-02-82	
		FR-A,B	2263771	10-10-75	
	·	JP-A-	50126832	06-10-75	
	•	JP-B-	60018643	11-05-85	
		NL-A-	7502846	15-09-75	
		SE-A-	7502661	12-09-75	
		GB-A-	1505846	30-03-78	
	, 	US-A-	3980784	14-09-76	
EP-A-0251014	07-01-88	DE-A-	3621301	07-01-88	
		DE-A-	3779187	25-06-92	
		JP-A-	63005080	11-01-88	
		US-A-	4767444	30-08-88	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 93/02947

I. KLASSIFIKATION DES AN	MELDUNGSGEGENSTANDS (bei mehr	reren Klassifikationssymbolen sind alle anzugeben)6
Nach der Internationalen Patent Int.Kl. 5 C07D235, A01N43/9	/tklassifikation (IPC) oder nach der nationa /10; CO7D491/056; 90; // (CO7D491/	alen Klassifikation und der IPC	.01N43/52
II. RECHERCHIERTE SACHG			
Klassifikationssytem	Kecnerchiene	er Mindestprüfstoff 7	
MINISTER AUURSSysem		Klassifikationssymbole	
Int.Kl. 5	CO7D ; A01N		
	Recherchierte nicht zum Mindestprüfstof unter die recherchie	ff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese erten Sachgebiete fallen ⁸	
III. EINSCHLAGIGE VEROFFI Art.° Kennzeichnung de	ENTLICHUNGEN ⁹ er Veröffentlichung ¹¹ , soweit erforderlich u	unter Anoabe der maßoeblichen Teile ¹²	Betr. Anspruch Nr. 13
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	anter ungene der mentantation	Dett. Anspruch 111.
3. Febr	137 508 (FISONS LIMITE ruar 1972 ias ganze Dokument	:D)	1-5
31. Aug	087 375 (RHONE-POULENC gust 1983 das ganze Dokument	AGROCHIMIE)	1-5
21. Aug	152 360 (RHONE-POULENC just 1985 las ganze Dokument	AGROCHIMIE)	1-5
21. Mai	181 826 (RHONE-POULENC 1986 las ganze Dokument	AGROCHIMIE)	1-5
	. — —	-/	
		•	
"A" Veröffentlichung, die den definiert, aber nicht als be "E" älteres Dokument, das jed tionalen Anmeldedatum v "L" Veröffentlichung, die geei zweifelhaft erscheinen zu fentlichungsdatum einer a nannten Veröffentlichung anderen besonderen Grund "O" Veröffentlichung, die sich eine Benutzung, eine Ausbezieht "P" Veröffentlichung, die vorstum, aber nach dem beans licht worden ist	allgemeinen Stand der Technik besonders bedeutsam anzusehen ist doch erst am oder nach dem internaveröffentlicht worden ist ignet ist, einen Prioritätsanspruch lassen, oder durch die das Veröfinderen im Recherchenbericht gestellegt werden soll oder die aus einem ist angegeben ist (wie ausgeführt) in auf eine mündliche Offenbarung, stellung oder andere Maßnahmen dem internationalen Anmeldedaspruchten Prioritätsdatum veröffent-	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem immeldedatum oder dem Prioritätsdatum ver ist und mit der Anmeldung nicht kollidier Verständnis des der Erfindung zugrundelie oder der ihr zugrundeliegenden Theorie a "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutute Erfindung kann nicht als neu oder auf keit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutute Erfindung kann nicht als auf erfinderis ruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung orie in Verbindung gebracht wird und die einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben in Veröffentlichung in Mitglied derselben in Veröffentlichung in Verö	et, sondern nur zum iegenden Prinzips ungegeben ist ung; die beanspruch- erfinderischer Tätig- ung; die beanspruch- scher Tätigkeit be- ffentlichung mit chungen dieser Kate- iese Verbindung für
IV. BESCHEINIGUNG			
Datum des Abschlusses der interna	ıtionalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherc	chenberichts
	UAR 1994	2 5. 02. 94	
Internationale Recherchenbehörde EUROPAI	ISCHES PATENTAMT	Unterschrift des bevollmächtigten Bedienst HARTRAMPF G.W.	ieten

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 93/02947

	N DES ANMELDUNGSGEGENSTANDS (bei onalen Patentklassifikation (IPC) oder nach de		nzugeben) ⁶
		nationalen Klassitikation und der IPC	
	7D491/056, 319:00, 235:00)		
II. RECHERCHIERT		Mindestprüfstoff ⁷	
Klassifikationssystem	Troditoretter (er	Klassifikationssymbole	
	•		
Int.C1.5		·	
	Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff unter die recherchier	gehörende Veröffentlichungen, soweit diese en Sachgebiete fallen ⁸	
		`	
III. EINSCHLÄGIGE	VERÖFFENTLICHUNGEN ⁹		
Art* Kennzeic	nnung der Veröffentlichung ¹¹ , soweit erforderli	ch unter Angabe der maßgeblichen Teile ¹²	Betr. Anspruch Nr. 13
"A" Veröffentlichung definiert, aber n "E" älteres Dokumer tionalen Anmeld "L" Veröffentlichung zweifelhaft ersch fentlichungsdatu nannten Veröffer anderen besond "O" Veröffentlichung eine Benutzung, bezieht "P" Veröffentlichung tum, aber nach olicht worden ist	en von angegebenen Veröffentlichungen 10; die den allgemeinen Stand der Technik licht als besonders bedeutsam anzusehen ist it, das jedoch erst am oder nach dem internatedatum veröffentlicht worden ist die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch neinen zu lassen, oder durch die das Veröfmeinen zu lassen, oder durch die das Veröfmeiner anderen im Recherchenbericht gestlichung belegt werden soll oder die aus einem eren Grund angegeben ist (wie ausgeführt) a, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen d, die vor dem internationalen Anmeldedatem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentstasses der internationalen Recherche	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach de meldedatum oder dem Prioritätsdatum ist und mit der Anmeldung nicht kollie Verständnis des der Erfindung zugru oder der ihr zugrundeliegenden Theorie "X" Veröffentlichung von besonderer Bede te Erfindung kann nicht als neu oder at keit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bede te Erfindung kann nicht als auf erfin ruhend betrachtet werden, wenn die einer oder mehreren anderen Veröffent gorie in Verbindung gebracht wird und einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselbe Absendedatum des internationalen Recher	veröffentlicht worden diert, sondern nur zum indeliegenden Prinzips angegeben ist utung; die beanspruchuf erfinderischer Tätig- utung; die beanspruchderischer Tätigkeit bederischer Tätigkeit bederischer Tätigkeit bederischer Tätigkeit bederischen dieser Katedichungen dieser Katedidiese Verbindung für nach Patentfamilie ist
Internationale Rec	herchenbehörde	Unterschrift des bevollmächtigten Bediens	teten
	Europäisches Patentamt		

	LAGIGE VEROFFENTIJCHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2)	Data Assessed Bits
Art °	Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	EP,A,O 239 508 (RHONE-POULENC AGROCHIMIE) 30. September 1987 siehe das ganze Dokument	1-5
A	EP,A,O 251 012 (BAYER AG) 7. Januar 1988 siehe das ganze Dokument	1-6
A	EP,A,O 251 013 (BAYER AG) 7. Januar 1988 in der Anmeldung erwähnt Formel IV, Seite 4; Beispiele 12 - 15, Seiten 8 - 13	1-6
Y	EP,A,O 487 286 (SUMITOMO CHEMICAL COMPANY, LIMITED) 27. Mai 1992 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument	1-5
P,Y	EP,A,O 517 476 (SUMITOMO CHEMICAL COMPANY, LIMITED) 9. Dezember 1992 siehe das ganze Dokument	1-5
P,Y	EP,A,O 545 204 (BAYER AG) 9. Juni 1993 siehe das ganze Dokument	1-5
A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 66, no. 7, 13. Februar 1967, Columbus, Ohio, US; abstract no. 28771p, 'Herbicidal benzimidazoles' Seite 2743; Spalte 2; siehe Zusammenfassung & NL,A,6 501 323 (FISONS PEST CONTROL LTD.) 3. August 1966	6
A	DE,A,2 509 346 (ELI LILLY AND CO.) 18. September 1975 siehe das ganze Dokument	6
A	EP,A,O 251 014 (BAYER AG) 7. Januar 1988 siehe das ganze Dokument	6
	- /	-

	AGIGE VEROFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2) Kennzeichnung der Veröffentlichung soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Betr. Anspruch Nr.
Art °	Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Bett. Anspruca IVI.
	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 112, no. 1, 1. Januar 1990, Columbus, Ohio, US; abstract no. 7485b, '2-Polyfluoroalkyl(halo)benzimidazoles as insecticides and acaricides' Seite 736; Spalte 1; siehe Zusammenfassung & JP,A,1 135 773 (SUMITOMO CHEMICAL CO., LTD.) 29. Mai 1989	6
	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 116, no. 15, 13. April 1992, Columbus, Ohio, US; abstract no. 146057j, OSTROWSKI J ET AL. 'Qualitative structure-activity relationship studies on phytocidal action of benzimidazole derivatives' Seite 316; Spalte 1; siehe Zusammenfassung & MEDED. FAC. LANDBOUWWET., RIJKSUNIV. GENT 1991; VOL.56 (3A); PP.655-663	6
	•	·
}		

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 9302947 80910

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

31/01/94

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung 03-02-72	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
DE-A-2137508		GB-A- 1356244		12-06-74	
DE N ELONOGO	00 0E / L	AU-A-	3167371	01-02-73	
		BE-A-	770442	24-01-72	
		CH-A-	564302	31-07-75	
		CH-A-	553186	30-08-74	
		FR-A,B	2100960	24-03-72	
		NL-A-	7110461	01-02-72	
		US-A-	3823154	09-07-74	
		US-A-	3940416	24-02-76	
		CH-A-	544096	28-12-73	
		GB-A-	1356245	12-06-74	
EP-A-0087375	31-08-83	FR-A-	2521141	12-08-83	
		AU-B-	568291	24-12-87	
		AU-A-	1117483	18-08-83	
		CA-A-	1229850	01-12-87	
		GB-A,B	2114567	24-08-83	
		JP-A-	58148864	05-09-83	
		OA-A-	7319	31-08-84	
		SU-A-	1346043	15-10-87	
		US-A-	4536502	20-08-85	
EP-A-0152360	21-08-85	FR-A-	2559150	09-08-85	
		AU-A-	3840785	15-08-85	
	•	JP-A-	60181053	14-09-85	
		0A-A-	7945	31-01-87	
		US-A-	4622323	11-11-86	
EP-A-0181826	21-05-86	FR-A-	2572401	02-05-86	
		AU-A-	4901285	01-05-86	
		JP-A-	61103873	22-05-86	
EP-A-0239508	30-09-87	FR-A-	2594437	21-08-87	
		AU-A-	6886087	20-08-87	
		JP-A-	62205063	09-09-87	
		OA-A-	8482	29-07-88	
EP-A-0251012	07-01-88	DE-A-	3621265	07-01-88	
		JP-A-	63005081	11-01-88	

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

9302947 SA 80910

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenhericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

31/01/94

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlicht	
EP-A-0251013	07-01-88	DE-A- DE-A- JP-A-	3621215 3772274 63005061	07-01-88 26-09-91 11-01-88	
EP-A-0487286	27-05-92	AU-B- AU-A- JP-A- US-A-	638614 8773491 5032636 5234938	01-07-93 21-05-92 09-02-93 10-08-93	
EP-A-0517476	09-12-92	AU-A-	1634892	10-12-92	
EP-A-0545204	09-06-93	DE-A-	4139950	09-06-93	
DE-A-2509346	18-09-75	AT-B- AU-A- BE-A- CA-A- CH-A-	344436 7850375 826516 1057197 628207	25-07-78 26-08-76 11-09-75 26-06-79 26-02-82	
		FR-A,B JP-A- JP-B- NL-A- SE-A- GB-A- US-A-	2263771 50126832 60018643 7502846 7502661 1505846 3980784	10-10-75 06-10-75 11-05-85 15-09-75 12-09-75 30-03-78 14-09-76	
EP-A-0251014	07-01-88	DE-A- DE-A- JP-A- US-A-	3621301 3779187 63005080 4767444	07-01-88 25-06-92 11-01-88 30-08-88	